# DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(1) Numéro de dépôt: 90403125.9

2 Date de dépôt: 06.11.90

(12)

(int. Cl.5: C07D 211/14, C07D 409/06. C07D 401/06, C07D 401/12. C07D 409/12, C07D 413/12. C07D 405/12, C07D 211/32. C07D 211/22, C07D 211/70. C07D 295/13

- Priorité: 06.11.89 FR 8914517 15.06.90 FR 9007534
- O Date de publication de la demande: 22,05,91 Bulletin 91/21
- Etats contractants désignés: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- (7) Demandeur: SANOFI S.A. 40. Avenue George V F-75008 Paris(FR)
- Inventeur: Emonds-Ait, Xavier La Balaiade F-34980 Comballlaux(FR)

Inventeur: Goulaouic, Pierre 224, avenue Jacques Carties-Bât, A F-34000 Montpelller(FR) Inventeur: Proletto, Vincenzo 1. Cour de Merie F-34680 St. Georges d'Orques(FR) Inventeur: Van Broeck, Didler 367 avenue du Champ des Moulins F-34570 Murviel Les Montpellier(FR)

- (A) Mandataire: Gillard, Marie-Louise et al Cabinet Beau de Loménie 55, Rue d'Amsterdam F-75008 Paris(FR)
- Composés aromatiques aminés et leurs énantiomères, procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant.
- L'invention concerne des composés de formule

dans laquelle :

- m est un nombre entier de 1 à 3 :

- Ar et Ar' représentent, indépendamment, un groupe thiényle, un groupe phényle substitué ou non substitué; un groupe imidazolyle; Ar pouvant également être un groupe benzothiényle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe naphtyle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe biphényle; un indolyle non substitué ou substitué:
- X représente l'hydronène:
- X' représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle, ou est réuni à X" ci-dessous pour former une liaison carbone-
- . ou bien X et X', ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O-(CH2)o-Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino:

- Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X où X est l'hydrogène ou, avec X, forme une liaison carbone.
- Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un groupe aminoalkyle de formule -{CH<sub>2</sub>}<sub>q</sub>-Am', où q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino;
- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>), L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino,
- T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

M représente l'hydrogène ou un alkyle droit ou ramilié; un phénylalkyle non substitué ou substitué; un pyridylalkyle; un naphtylalkyle; un pyridylalkyle; un stryvie; un (méthyl-1) imidazolyl-2 thioalkyle; un oxo-1 phénylindan-3 yle-2; un groupe aromatique ou hétéroaromatique non substitué ou substitué; ou un de leurs seis avec des acides minéraux ou organiques.

Application : antagonistes des récepteurs des neurokinines.

La présente invention a pour objet de nouveaux dérivés aromatiques substitués par un groupement amino et par diverses fonctions esters, amines ou amides, ainsi que leurs énantiomères.

La présente invention concerne également le procédé d'obtention des composés, qui peut être énantiosélectif et l'utilisation des composés selon l'invention dans des composétions à usage thérapeutique 6 et plus particulièrement dans les phénomènes pathologiques qui impliquent le système des neurokinnies comme : la douleur (D. REGOLI et al., Life Sciences, 1987, 40, 109-117), l'allergie et l'inflammation (J.E. MORLAY et al., Life Sciences, 1987, 41, 527-544), l'instiffsance circultatore (J. LOSAY et al., 1977, Substance P, Von Euler, U.S. and Pernow ed., 287-293, Raven Press, New York), les troubles gastro-intestinaux (D. REGOLI et al., Tends Pharmacol. Sci., 1985, 6, 481-484), les troubles respiratoires (J. MIZRAHI et al., Pharmacolotor, 1982, 25, 39-50).

Dos ligands endogènes aux récepteurs des neutrokinines ont été décrits, telles la substance P (SP), la neutrokinine A (NKA) (S.J. BAILEY et al., 1983, Substance P, P. Skrabanck ed., 16-17 Boole Press, Dublin) et la neutr

Las récepteurs aux neurokinines ont été reconnus sur de nombreuses préparations et sont actuellement la classés en trois types : NKI, NK2 et NK3. Alors que la plupart des préparations étudiées jusqu'à maintenant, présentent plusieurs types de récepteurs, let l'iléion de cobaye (NK), NK2 et NK3, cortaines d'entre elles n'en possèderalent qu'un seul, telles l'artère carotide de chien (NK1), l'artère pulmonaire de lapin dépourvue d'endothélium (NK2) et la weine porte de rat (NK3) (D. REGOLI et al., Trends Pharmacol. Scl. 1989, 280-295 et Pharmacology, 1989, 38, 1-15).

Une caractérisation plus précise des différents récepteurs est rendue possible par la synthèse récente d'agonistes sélectifs. Ainsi, la [Sar², Met-(O<sub>2</sub>)<sup>11</sup>] SP, la [Nie<sup>19</sup>] NKA<sub>4-10</sub>, et la [Me Phe<sup>2</sup>] -NKB présenteraient une sélectivité respective pour les récepteurs NK<sub>1</sub>, NK<sub>2</sub> et NK<sub>3</sub> (cf. D. REGOLI, 1988 et 1989 précedemment cité).

On a maintenant trouvé que certains composés aromatiques aminés possèdent des propriétés pharmazé cologiques intéressantes, en tar qu'anta gonitese des récepteurs des neurokinines et sont notamment utiles pour le traitement de toute pathologie substance P et neurokinine dépendante.

Ainsi selon un de ses aspects, la présente invention concerne des dérivés aromatiques aminés de formule :

$$Ar - C - Y$$
  $N - (CH_2)_m - C - CH_2 - N - T - Z$  (I)

dans laquelle :

- m est un nombre entier de 1 à 3:
- Ar et Ar 'eprésentent, indépendamment, un groupe thiényle ; un groupe phényle non substitué, mono ou di-substitué par un atome d'halogène, de préférence un atome de chlore ou de fluor, par un altoyr dans lequel l'alkyle est en C.-C., par un hydroxyle, par un méthylènedioxy ; un groupe indiazolyle; Ar pouvant également être un groupe benzothiényle non substitué ou substitué par un halogène de préférence par un atome de chlore ou de fluor; un groupe naphtyle non substitué ou substitué par un halogène de préférence par un atome de fluor; un groupe biphényle; un indolyle non substitué ou substitué par un halogène de préférence par un atome de fluor; un groupe biphényle; un indolyle non substitué ou substitué ou substitué ou substitué ou substitué sur l'azole par un groupe benzyle;
- 45 X représente l'hydrogène;
  - X représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle, ou est réuni à X ci-dessous pour former une liaison carbone-carbone;
- . ou bien X et X', ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-Mn, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de so carbone:
  - Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X") où X" est l'hydrogène ou, avec X', forme une liaison carbone-carbone :
- Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-Am', od est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle so pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone;
  - R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino, T représente un groupe choisi parmi

. -c-,

et et

# -C-NH-

10

15

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

20

-C-NH-

M représente l'hydrogène ou un alityle droit ou ramifié en Ci-Ce; un phénylalityle dans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone, non substitué, mono ou polysubstitué sur le cycle aromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 atomes de carbone, un alityle de 1 à 4 atomes de carbone; un pyridylalityle dans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un naphtylalityle dans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un pyridylthicalityle ans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un strylle; un (méthyl-1) imidazolyl-2 so thicalityle dans lequel le groupe alityle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un ox-c) phénylindan-3 yle-2; un groupe aromatique ou hétéroaromatique non substitué, mono ou polysubstitué; ou un de leurs sels avec des acides minérax ou organiques.

Les sels des composés de formule (I) selon la présente invention comprennent aussi bien ceux avec des acides minéraux ou organiques qui permettent une séparation ou une cristalisation convenable des so composés de formule (I), tels que l'acide plérique ou l'acide oxalique ou un acide optiquement actif, par exemple un acide mandélique ou camphosulfonique, que ceux qui forment des sels pharmaceutiquement acceptables tels que le chichrydrade, le bromhydrate, le suitate, l'hydrogénosultate, le dinyoénéphosphate, le métiraesullonate, le métirysultate, le maétate, le nestraesulface de citate, l'épétificante.

De façon particulière, dans la formule (I), Z représente un groupe aromatique ou hétéroaromatique monor. di ou tricyclique, pouvant profer un ou plusieurs substituants, dont un atome de carbone du carbocycle aromatique ou de l'hétérocycle aromatique est directement lé au groupe T.

Plus particulièrement, le radical Z peut être un groupe phényle, qui peut être non substitué ou éventuellement contenir un ou plusieurs substituants.

Lorsque Z est un groupe phényle, celul-ci pout être de préférence mono-ou disubstitué, notamment en position 2,4, mais aussi par exemple en position 2,3, 4,2,3 ou 3,5; il peut aussi être trisubstitué, notamment en position 2,4,6, mais aussi par exemple en 2,3,4,2,3,5 ou 2,5; il peut aussi être trisubstitué, notamment en position 2,4,6, mais aussi par exemple en 2,3,4,2,3 ou 2,5; il peut aussi être trisubstitué, les substituants du groupe phényle peuvent être: F; Ci; Br; I; CN; OH; NH; NH; NH-CO-NH; NO; CONH; C; Tris, aftyle en Cr-Ici, de préférence en Cr-Cu, métrily en dényle ou étre propyle, sopropyle, cr-butyle, soc-butyle, soc-butyle, tort-butyle, pentyle ou n-pentyle, hersyle ou n-horyle ainsi que décyle ou n-decyle; acényle contenant 2 à 10, de préférence 24 atomes de carbone, par exemple dinyle, altyle, 1-propyri-ly, le, propartyle, butynyle ou 2-butyn-1-yle, pentylyre, décynyle; cyclealkyle complet de la disprése de carbone, par exemple ditynyle, 1-propyri-ly-le, propartyle, butynyle ou 2-butyn-1-yle, pentynyle, édcynyle; cyclealkyle contenant 3 à 0, de préférence 5 ou 6 atomes de carbone, cyclopentyle ou cyclobreyle étunt préférés, ainsi que par exemple cyclopropyle, cycloptyle, bicyloptyle contenant 4 11, de préférence 7 atomes de carbone, ex destone, ex deston

endo 2-norbornyle étant préférés, ainsi que par exemple 2-isobomyle ou 5-camphyle; hydroxyalkyle contenant 1 à 5, de préférence 1-2 atomes de carbone, hydroxyméthyle et 1- ou 2-hydroxyéthyle étant préférés, ainsi que par exemple 1-hydroxyprop-1-yle, 2-hydroxyprop-1-yle, 3-hydroxyprop-1-yle, 1hydroxyprop-2-yle, 1-hydroxybut-1-yle, 1-hydroxypent-1-yle; alcoxy contenant 1 à 10, de préférence 1-4 atomes de carbone, méthoxy ou éthoxy étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxy, isopropoxy, nbutoxy, isobutoxy, sec-butoxy, tert-butoxy, pentyloxy, hexyloxy, heptyloxy, octyloxy, nonyloxy ou décyloxy; alcoxyalkyle contenant 2 à 10, de préférence de 2 à 6 atomes de carbone, par exemple alcoxyméthyle ou alcoxyéthyle, tel que méthoxyméthyle ou 1- ou 2-méthoxyéthyle, 1- ou 2-n-butoxyéthyle, 1- ou 2-noctyloxyéthyle; alcoxyalcoxyalkyle contenant jusqu'à 10, de préférence de 4 à 7 atomes de carbone, par 10 exemple alcoxyalcoxyméthyle, par exemple 2-méthoxyéthoxyméthyle, 2-éthoxyéthoxyméthyle ou 2-isopropoxyéthoxyméthyle, alcoxyalcoxyéthyle par exemple 2-(2-méthoxyéthoxy)éthyle ou 2-(2-éthoxyéthoxy)éthyle; alcoxyalcoxy contenant de 2 à 10, de préférence de 3 à 6 atomes de carbone, par exemple 2méthoxyéthoxy, 2-éthoxyéthoxy ou 2-n-butoxyéthoxy; alcényloxy contenant 2 à 10, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, allyloxy étant préféré, ainsi que par exemple vinyloxy, propényloxy, isopropényloxy. butényloxy tel que 1-butén-1-, -2-, -3- ou -4-yloxy, 2-butén-1-yloxy, 2-butén-2-yloxy, pentényloxy, hexényloxy ou décényloxy; alcényloxyalkyle avec jusqu'à 10, de préférence 3-6 atomes de carbone, par exemple allyloxyméthyle; alcynyloxy contenant de 2 à 10, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, propargyloxy étant préféré, ainsi que par exemple éthynyloxy, 1-propyn-1-yloxy, butynyloxy ou 2-butyn-1-yloxy, pentynyloxy ou décynyloxy; alcynyloxyalkyle contenant de 3 à 10, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, par 20 exemple éthynyloxyméthyle, propargyloxyméthyle ou 2-(2-butyn-1-yloxy)éthyle; cycloalcoxy contenant 3 à 8, de préférence 5 ou 6 atomes de carbone, cyclopentyloxy ou cyclohexyloxy étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyloxy, cyclobutyloxy, 1-, 2- ou 3-méthylcyclopentyloxy, 1-, 2-, 3- ou 4-méthylcyclohexyloxy, cycloheptyloxy ou cyclooctyloxy; alkylthio contenant de 1 à 10, de préférence 1 à 4 atomes de carbone, méthylthio ou éthylthio étant préférés, ainsi que par exemple n-propylthio, isopropylthio, n-25 butylthio, isobutylthio, sec-butylthio, tert-butylthio, pentylthio, hexylthio, octylthio, nonylthio ou décylthio: alkylthioalkyle contenant de 2 à 10, de préférence 2 à 6 atomes de carbone, par exemple méthylthiométhyle, 2-méthylthioéthyle ou 2-n-butylthioéthyle; acylamino, à savoir alcanoylamino contenant de 1 à 7, de préférence 1 à 4 atomes de carbone, formylamino et acétylamino étant préférés, ainsi que propionylamino, butyrylamino, Isobutyrylamino, valérylamino, caproylamino, heptanoylamino, ainsi que aroylamino ou ben-30 zoylamino; acylamlnoalkyle, de préférence alcanoylaminoalkyle contenant de 2 à 8, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, tel que formylaminoéthyle, acétylaminoéthyle, propionylaminoéthyle, n-butyrylaminoéthyle, formylaminopropyle, acétylaminopropyle, proplonylaminopropyle, formylaminobutyle, acétylaminobutyle, ainsi que propionylaminobutyle, butyrylaminobutyle; acyloxy contenant de 1 à 6, de préférence 2 à 4 atomes de carbone, acétyloxy, propionyloxy ou butyryloxy étant préférés, ainsi que par exemple formyloxy, 35 valéryloxy, caproyloxy; alcoxycarbonyle contenant de 2 à 5, de préférence 2 et 3 atomes de carbone, méthoxycarbonyle et éthoxycar- bonyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxycarbonyle, isopropoxycarbonyle, n-butoxycarbonyle, isobutoxycarbonyle, sec-butoxycarbonyle ou tert-butoxycarbonyle; cycloalcoxycarbonyle contenant de 4 à 8, de préférence 6 ou 7 atomes de carbone, cyclopentyloxycarbonyle, cyclohexyloxycarbonyle étant préférés, ainsi que cyclopropyloxycarbonyle, cyclobutyloxycarbonyle ou 40 cycloheptyloxycarbonyle; alkylaminocarbonylamino contenant de 2 à 4 atomes de carbone, tel que méthylaminocarbonylamino, éthylaminocarbonylamino, propylaminocarbonylamino; dialkylaminocarbonylamino mino contenant de 3 à 7, de préférence 3 à 5 atomes de carbone, de préférence diméthylaminocarbonylamino, ainsi que di-n-propylaminocarbonylamino, diisopropylaminocarbonylamino; (1-pyrrolidino)-carbonylamino; (1-pipéridino)carbonylamino; cycloalkylaminocarbonylamino contenant de 4 à 8, de préférence 6 ou 7 45 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylamino, cyclohexylaminocarbonylamino étant préférés, ainsi que cyclopropylaminocarbonylamino, cyclobutylaminocarbonylamino, cycloheptylaminocarbonylamino, alkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 9, de préférence 4 à 7 atomes de carbone, méthylaminocarbonylaminoéthyle, éthylaminocarbonylaminoéthyle, éthylaminocarbonylaminopropyle, éthylaminocarbonylamino nobutyle étant préférés, ainsi que par exemple méthylaminocarbonylaminométhyle, n-propylaminocarbony-50 laminobutyle, n-butylaminocarbonylaminobutyle; dialkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 4 à 11 atomes de carbone, par exemple diméthylaminocarbonylaminométhyle, diéthylaminocarbonylaminoéthyle, diéthylaminocarbonylaminopropyle, diéthylaminocarbonylaminobutyle; (1-pyrrolidino)carbonylaminoéthyle; (1-pipéridino)- carbonylaminoéthyle; cycloalkylaminocarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 8 à 11 atomes de carbone, cyclopentylamino- carbonylaminoéthyle, cyclopentylaminocarbonylaminopropyle, cyclopentylaminocarbonylaminobutyle, cyclohexylaminocarbonylaminoéthyle, cyclohexylaminocarbonylaminoca nylaminopropyle et cyclohexylaminocarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropylaminocarbonylaminométhyle, cycloheptylaminocarbonylaminoéthyle; alcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 3 à 12, de préférence 4 à 9 atomes de carbone, méthoxycarbonylaminoéthyle, éthoxycarbonylaminoé-

thyle, n-propoxycarbonylaminoéthyle, isopropoxycarbonylaminoéthyle, n-butoxycarbonylaminoéthyle, isobutoxycarbonylaminoéthyle, sec-butoxycarbonylaminoéthyle, tert-butoxycarbonylaminoéthyle, éthoxycarbonylaminopropyle, n-butoxycarbonylaminopropyle, éthoxycarbonylaminobutyle, n-butoxycarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple n-propoxycarbonylaminopropyle, n-propoxycarbonylaminobutyle, isopropoxycarbonylaminobutyle; cycloalcoxycarbonylaminoalkyle contenant de 5 à 12, de préférence 8 à 11 atomes de carbone, cyclopentyloxycarbonylaminoéthyle, cyclopentyloxycarbonylaminopropyle, cyclopentyloxycarbonylaminobutyle, cyclohexyloxycarbonylaminoethyle, cyclohexyloxycarbonylaminopropyle, cyclohexyloxycarbonylaminopropylam hexyloxycarbonylaminobutyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropyloxycarbonylaminométhyle, cycloheptyloxycarbonylaminoéthyle, carbamoylalkyle contenant de 2 à 5, de préférence 2 atomes de 10 carbone, de préférence carbamoviméthyle, ainsi que carbamoviéthyle, carbamovipropyle, carbamovibutyle: alkylaminocarbonylalkyle contenant de 3 à 9, de préférence 3 à 6 atomes de carbone, méthylaminocarbonyléthyle, éthylaminocarbonylméthyle, n-propylaminocarbonylméthyle, isopropylaminocarbonylméthyle, nbutylaminocarbonylméthyle, isobutylaminocarbonylméthyle, sec-butylaminocarbonylméthyle, tert-butylaminocarbonylméthyle étant préférés, ainsi que par exemple éthylaminocarbonyléthyle, éthylaminocarbonylpro-15 pyle, éthylaminocarbonylbutyle, n-propylaminocarbonylbutyle,n-butylaminocarbonylbutyle; dialkylaminocarbonylalkyle contenant de 4 à 11, de préférence 4 à 8 atomes de carbone, diméthylaminocarbonylméthyle,diéthylaminocarbonylméthyle, di-n-propylaminocarbonylméthyle; ainsi que par exemple diéthylaminocarbonyléthyle, diéthylaminocarbonylpropyle, diéthylaminocarbonylbutyle; (1-pyrrolldino) carbonylméthyle ; (1pipéridino) carbonylméthyle; (1-pipéridino) carbonyléthyle; cycloalkylaminocarbonylalkyle contenant de 5 à 20 12, de préférence 7 ou 8 atomes de carbone, cyclopentylaminocarbonylméthyle et cyclohexylaminocarbonylméthyle étant préférés, ainsi que par exemple cyclopropylaminocarbonylméthyle, cyclobutylaminocarbonylméthyle, cycloheptylaminocarbonylméthyle, cyclohexylaminocarbonyléthyle, cyclohexylaminocarbonyl propyle, cyclohexylaminocarbonylbutyle; alkylaminocarbonylalcoxy contenant de 3 à 10, de préférence 3 à 5 atomes de carbone, méthylaminocarbonylméthoxy étant préféré, ainsi que par exemple méthylaminocar-26 bonyléthoxy, méthylaminocarbonylpropoxy; dialkylaminocarbonylalkoxy contenant de 4 à 10, de préférence 4 à 7 atomes de carbone, tel que diméthylaminocarbonylméthoxy, diéthylaminocarbonyléthoxy, (pipéridinyl-1)carbonylméthoxy; cycloalkylaminocarbonylalcoxy contenant de 5 à 11, de préférence 7 ou 8 atomes de carbone, tel que cyclopentylaminocarbonylméthoxy, cyclohexylaminocarbonylméthoxy,

Le groupe Z est avantageusement un groupe phényle ; un groupe benzyle ; un groupe benzyle ; un groupe benzyle ; un groupe phénylthioalkyle dans lequel l'alkyle est en Ci-Ca.

Le groupe phényle Z est de préférence mono ou disubstitué par un halogène, le groupe 2,4-dlchlorophényle étant particulièrement préféré.

Le radical Z peut également répresenter un groupe aromatique bicyclique tel que le 1 - ou 2-naphtyle; 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 7-indényle; dont une ou plusieurs liaisons peuvent être hydrogénées, lesdits groupes spouvant être non substitué ou contenir éventuellement un ou plusieurs substituants tel que : un halogène et plus particulièrement un atome de fluor, le groupe alkyle, phényle, cyano, hydroxyalkyle, hydroxy, oxo, alky/carbonylamino et alcoycarbonyle, titoleurlyei dans lesquels les alkyles sont en C;-C3.

Le radical Z peut être aussi un groupe pyridyle, thiadiazolyle, indolyle, indazolyle, imidazolyle, benzindiazolyle, benzoindiazolyle, pyrazolyle, pyra

Selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne un procédé pour la préparation de composés aromatiques aminés différemment substitués de formule (I) et de leurs sels, caractérisé en ce que

a) on traite une amine libre de formule :

55

dans laquelle m, Ar et Q sont tels que définis précédemment; R représente l'hydrogène, un groupe

méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>), L<sup>\*</sup>, où n, est tel que défini précédemment et L<sup>\*</sup> est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur; et E représente un groupe hydroxy, un groupe Oprotégé fel que tétrahydropymyt-2 oxy, ou ngroupe

dans lequel Ar, X et Y sont tels que définis précédemment et  $X^*$  représente le groupe X, tel que défini précédemment, dans lequel le groupe hydroxy est protégé par un groupe 0-protecteur; - soit avec un défivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO - CO - Z (III)

dans laquelle Z est tel que défini précédemment, lorsqu'on doît préparer un composé de formule (I) où T est -CO-, - soit avec un isofthiolovanate de formule :

W = C = N - Z (III)

10

20

30

25

an

dans laquelle W et Z sont tels que définis précédemment, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est

pour former le composé de formule :

$$\begin{array}{ccc}
Q & R^{\circ} \\
E-(CH_2)_m - C-CH_2 - N-T-Z
\end{array} (IV)$$

 b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse acide, l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape (a) sur l'amine de départ de formule (II).

c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule :

$$\begin{array}{c} Q & R^{\circ} \\ \text{HO-}(\text{CH}_2)_m - \tilde{\text{C-}} \text{CH}_2 - \tilde{\text{N-}} \text{T-} \text{Z} \end{array} \tag{V}$$

avec le chlorure de méthanesulfonyle et,

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

avec une amine secondaire de formule :

55

dans laquelle Ar, Y, X et X' sont tels que définis précédemment

25

e) on élimine les groupes O-protecteur et N-protecteur éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu en un de ses sels.

Comme dérivé fonctionnel de l'acide (III), on utilise l'acide lui-même, convenablement activé par exemple par le cyclohexylcarbodilmide ou par l'hexafluorophosphate de benzothizacyl N-oxytrisdiméthylaminophosphonium (BOP), ou bien un des dérivés fonctionnels qui réagissent avec les amines, par exemple un anhydride, un anhydride mixte, le chlorure ou un ester activé. Lorsque Z est un groupe OM, l'acide un anhydride carbonique et, comme dérivé fonctionnel, on utilise le monochlorure, à savoir un schloroflomitate ChCo-OM.

Les groupes N-protecteurs éventuellement présents dans le groupe R\* du composé de la formule (II) sont les groupes N-protecteurs classiques bien comuns de l'homme de l'art et de préférence ceux qui sont éliminables par hydrolyse acide, tels que le groupe trityle et méthoxytrityle.

Les groupes O-protecteurs éventuellement présents dans le groupe X sont également les groupes Oprotecteurs classiques bien connus de l'homme de l'art et de préférence ceux qui sont éliminables par hydrolyse acide douce, tels que les groupes tétrahydropyranyle-2, bothyfdiméthylsily et méthoxyméthyle.

Lorsque comme produit de départ on utilise un composé de formule (II) où E représente un groupe

30 le procédé de la présente invention peut être représenté et illustré en détail par le Schéma 1 ci-après :

Dans la formule (Illa) ci-dessus, on considère le chlorure d'acide comme dérivé fonctionnel réactif de l'acide (III). Le chlorure d'acide est utilisé lorsque l'on désire préparer un composé (l') où Z est OM. La

réaction avec le chlorure d'acide est effectuée dans un solvant inerte, tel que le dichlorométhane ou le benzène en présence d'une base telle que par exemple la triéthylamine, à température ambiante.

Dans le cas particulier de Z = OM, la réaction du composé (IIÍ) avec le chloroformiate de formule :

est effectuée selon les méthodes habituelles.

Lorsque Z est autre que OM, on peut utiliser un autre dérivé fonctionnel ou on peut partir de l'acide libre (III) en réalisant un couplage de (II) avec le BOP (hexaltorophosphate de benzotriazolyl Noxytrisdimétrylaminophosphonium), puis en additionnant l'acide (III) en présence d'une base organique comme par exemple la triéthylamine, dans un solvant comme le dichlorométhane ou le diméthylformamide, à température ambiante, les composés (I) obtenus étant isolés et purifiés selon les méthodes habituelles, comme par exemple la chromatographie ou la revistallisation.

On peut faire aussi réagir (II) avec un iso(thio)cyanate W=C=N-Z (III) dans un solvant inerte anhydre tel que par exemple le benzène, pendant une nuit à température amblante puis traiter le mélange réactionnel selon les méthiodes habituelles pour obtenir les composés (I).

Lorsque comme produit de départ on utilise un composé de formule (II) où E représente un groupe létrallydropyranyloxy, le procédé de la présente invention peut être représenté et Illustré à partir du Schéma 2.

Les réactions du composé (II<sup>\*</sup>) avec les réactifs (IIIa) et (III<sup>\*</sup>) se déroulent comme décrit ci-dessus pour le Schéma 1, le chlorure d'acide (IIIa) pouvant être remplaçé par un autre dérivé fonctionnel ou par l'acide libre activé par exemple par le BOP.

L'intermédiaire (IV) ainsi obtenu est déprotégé par hydrolyse acide pour conduire au composé hydroxylé libre (V). La déprotection par hydrolyse du groupe tétrahydropyranyloxy peut être effectuée directement sur le composé (II). On obtent ainsi le composé hydroxylé (II) qui est mis en réaction directement avec les réactifs (IIIa) ou (III) comme décrit dans le Schéma 2 ci-dessous pour fournir le composé (V). On prépare ensuite le mésylate (VI) pour le substituer par une amine secondaire de formule (VII) pour obtenir finalement, après déprotection éventuelle de l'amine L', les composés (I) selon l'invention

# SCHEMA 2

Lorsque le produit obtenu à la fin de la réaction entre le composé de formule (II) et le composé (III) 55 (comme dérivé fonctionnel) ou (III<sup>'</sup>), a la formule IV où E représente un groupe

où Ar, X, X et Y sont tels que définis ci-dessus, le produit peut soit représenter le produit final soit présenter un groupe hydroxy O-protégé (dans X ) ou un groupe amino protégé (L ) ou les deux. Dans ce demier cas, il est souhaitable d'utiliser, dans le produit de départ (II), des groupes O-protecteurs et Nprotecteurs pouvant être hydrolysés en même temps.

La déprotection est effectuse selon les méthodes connues; notamment, si l'on utilise, comme groupe O-protecteur, un groupe tétrahydropyranyle, l'hydrolyse peut être effectusée en conditions douces avec de l'acide p-toluènesulforique diuls. Si la molécule du produit (IV) contient à la fois un groupe tétrahydropyrany loxy et un groupe tittylamino, l'hydrolyse du premier peut être ainsi effectusée en respectant le groupe Nprotecteur, alors oue l'acide formique libbre en même temps les deux groupes protecteurs.

Les produits de formule (I) ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou de sel, selon les techniques classiques.

Lorsque le composé de formule (i) est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par traitement avec l'acide choisi dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissoute par exemple dans un alcool tel que l'isopropanol, avec une solution de l'acide choisi dans le même solvant, on obtient le sel correspondant qui est isolé selon les techniques classiques. Ainsi, on prépare par exemple le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate, l'hydrogénosulfate, le dihydrogénophosphate, le méthanesulfonate, le méthydulfate), l'oxalate, le maladate, le fumarate, le nachtailare-o sulfonate.

A la fin de la réaction, les composés de formule (f) peuvent être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple le chlorhydrate ou l'oxalate ; dans ce cas, s'il est nécessaire, la base libre peut être préparée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique, telle que l'hydroxyde de sodium ou la triéthylamine ou avec un carbonate ou bicarbonate alcalin, tel que le carbonate ou bicarbonate de sodium ou de potassium.

La résolution des mélanges racémiques (I) permet d'isoler les énantiomères qui font partie de p l'invention.

On peut aussi effectuer le dédoublement de mélanges racémiques des produits de formule (II), anament des produits de formule (II) et (IIÎ) ou de leurs précurseurs, afin de préparer les énantiomères des produits de formule (II).

Les composés de départ de formule (II) sont préparés à partir de nitriles de formule :

dans laquelle m, E, Q et Ar' sont tels que définis ci-dessus, par réduction et alkylation éventuelle de l'amine obtenue.

Pour la préparation des composés de formule (II) où R° est l'hydrogène, les nitriles de départ de formule (VIII) sont soumis à une hydrogénation dans un alcanol tel que l'éthanol, en présence d'un catalyseur tel que par exemple le nickel de Raney et l'amine libre primaire peut être isolée selon les méthodes classiques.

Lorsqu'on souhaite préparer les composés de formule (II) où R est méthyle, on traite l'amine libre, obtenue par hydrogénation du nitrile (VIII) comme décrit ci-dessus, avec un chloroformiate, par exemple so avec le chloroformiate de formule CI-CO-OAIk, où Alk est un alkyle en C1-C4, de préférence éthyle, pour obtenir les carbamates de formule :

qui sont ensuite réduits par des moyens connus, lets que l'action d'un agent réducteur comme par exemple un hydrure métallique, tel que l'hydrure de sodium et d'aluminium, l'hydrure de lithium et d'aluminium ou par un hydrure du bore, tel que le diméthysulture de borane. La réduction est réalisée deans un solvant, tel que l'éther ou le toluène à une température comprise entre la température ambiante et 60°C. La méthylamine ainsi chtenue de formule:

est isolée selon les méthodes habituelles.

Pour préparer les composés de formule (II) où R est un groupe -(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-L', où n et L' sont tels que définis ci-dessus, on traite l'arnine libre, obtenue par hydrogénation du nitrile (VIII) comme décrit ci-dessus, avec un dérivé fonctionnel réactif de l'acide de formule :

L\*-(CH<sub>2</sub>)<sub>n-1</sub>-COOH (IX)

10

35

40

55

pour obtenir un amide de formule :

Q
$$E-(CH2)m-c-C+2-NH-CO-(CH2)n-1-L° (X)$$

$$Ar'$$

dans laquelle m, n, E, Ar', Q et L' sont tels que définis ci-dessus.

L'amide (X), par réduction dans les mêmes conditions que celles décrites ci-dessus pour le nitrile (VIII), donne le composé désiré de formule :

$$Q$$
 $E-(CH_2)_m-C-CH_2-NH-(CH_2)_n-L^o$  (II,  $R^o=(CH_2)_n-L^o$ )

Les nitriles de formule (VIII), sont préparés à partir de nitriles connus, commerciaux ou préparés selon des méthodes connues, de formule :

qui par alkylation avec un composé de formule : E-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-J (XII)

dans laquelle m et E sont tels que définis ci-dessus et J est un atome d'halogène, par exemple de brome ou un groupe hydroxy, donnent les composés (VIII) désirés.

La synthèse des nitriles de formule (VIII) où E est un groupe tétrahydropyranyloxy est réalisée à partir d'un dérivé tétrahydropyranyloxy (THP-O-) obtenu par réaction entre un alcanol de formule Br-(CH<sub>2</sub>)<sub>ler</sub>-OH avec m tel que défini précédemment et le dihydropyrane pour conduire au composé

Br - 
$$(CH_2)_m$$
 - 0 (XII, E = THP-0-, J = Br)

qui est ensuite additionné, en présence d'hydrure alcalin sur le dérivé acétonitrile (XI) pour préparer l'intermédiaire.

0-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub> - 
$$\frac{H}{c}$$
 - CN (VIII, E = THP-0-, Q = H)

correspondant aux composés de formule (VIII) qui sont des précurseurs intermédiaires des composés (II') du schéma 1 ci-dessus, où Q est l'hydrogène, lequel peut ensuite être alkylé.

La synthèse des nitriles de formule (VIII) où E représente un groupe

où Ar, X, X et Y sont tels que définis précédemment, est effectuée selon des méthodes connues par addition sur des dérivés chlorés de formule :

$$X$$
 $X^{\circ}$ 
 $Ar-C-Y$ 
 $N-(CH_2)_m-C1$ 
 $(XIII)$ 

d'un dérivé nitrile de formule :

5

20

4n

$$Q$$
 $H - \dot{C} - CN$  (XIV)

en présence d'amidure de sodium dans un solvant tel que le toluène à des températures comprises entre 35 30 et 80 ° C.

Le dérivé chloré (XIII) est préparé par action d'un réactif chlorant tel que par exemple le chlorure de thionyle sur le dérivé hydroxylé de formule :

45 lui même préparé à partir de l'amine de formule :

sur laquelle on fait réagir, si m = 2, l'oxyde d'éthylène et si m = 3, un halogéno-3 propanol.

Les amines (ii) sont des produits nouveaux qui constituent les intermédiaires clés pour la préparation des composés de formule (i)ci-dessus.De plus, on a trouvé de façon surprenante que les amines de formule (ii) sont douées, comme les composés de formule (ii), bien qu'à un degré inférieur, d'une bonne activité antagoniste des récepteurs des neurokinines. L'activité de ces composés s'étend aux dérivés déprotégés solon les méthodes classiques arponéées plus haut (X = X = K = F).

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des composés de formule :

$$E^{\circ\circ}-(CH_2)_m$$
 -  $C_1$  -  $CH_2$  -  $NH$  -  $R^{\circ\circ}$  (XVI)

dans laquelle :

10 - E\*\* représente un groupe tétrahydropyranyloxy, un groupe hydroxy, ou un groupe

- m est un nombre entier de 1 à 3 :

- Ar et Ar' représentant, indépendamment, un groupe thiémyle; un groupe phényle non substitué, mono ou odi-substitué par un atome d'halogène, de préférence un atome de chiore ou de fluor, par un aliquie en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, par un trifluorométhyle par un aicoxy dans lequel l'aliquie est en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>, par un hydroxyle,par un méthylènedioxy; un groupe imidazolyle; Ar' pouvant être un groupe benzothiényle non substitué ou substitué par un halogène de préférence par un atome de chlore ou de fluor; un groupe paphyle non substitué ou substitué par un halogène de préférence par un atome de fluor; un groupe biphényle; un se indolvie non substitué par un halogène de préférence par un atome de fluor; un groupe biphényle; un se indolvie non substitué par la un substitué su substitué par un malogène de préférence par un atome de fluor; un groupe biphényle; un se indolvie non substitué par la un substitué sur la surface par un atome benavie :

- X représente l'hydrogène;

- X\* représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle libre ou protégé par un groupe O-protecteur, ou est réuni à X\* ci-dessous pour former une llaison carbone-carbone,
- . ou bien X et X\*\*, ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O90 (CH2)<sub>p</sub>-Am, ob p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 stamses de carbone:
  - Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X') où X' est l'hydrogène ou, avec  $X^{*}$  forme une liaison carbone-carbone ;
- Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-Am´,
   30 d q est 2 ou 3 et Am est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 stormes de carbone:
  - R\*\* représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>), L\*\*, où n est un nombre de 2 à 6 et L\*\* est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur;
  - Les composés de formule XVI comprennent les composés de formule II qui sont des composés protégés, ainsi que les composés déprotégés correspondants.
- Ils sont obtanus selon le procédé indiqué précédemment pour les composés de formule (III), chause têtape dant suivide de l'élimination éventuelle des groupes N- et O-protectuers. Ils peuvent ensuite être transformés en des sels avec des acides optiquement actifs, ce qui permet d'obtenir des composés soficioument nurs.
  - Les composés de formule (XVII) particulibrement préférés sont ceux dans lesquels E\*\* représente un groupe hydroxy et R\* représente l'hydrogène ; ces composés ainsi que leurs énantiomères correspondent aux composés de formule (III).
- Las intermédiaires de formule (IV), où E représente tétrahydropyranyloxy, ainst que les intermédiaires de formule (V) et de formule (VI) sont des produits nouveaux particulièrement intéressants et représentant un aspect utiliéraur de la présente invention. Ces produits, ainsi que les composés correspondants dont les groupes O- et N-protecteurs ont été éliminés par des méthodes classiques, peuvent être regroupés dans la formule (V) suivante :

dans laquelle :

5

25

30

- m est un nombre entier de 1 à 3 :

- G est l'hydrogène, un groupe tétrahydropyranyle, ou un groupe méthanesulfonyle ;

76 - Ar représente un groupe teatainyourpriative, ou ou rigroupe instalateautrique.
76 - Ar représente un groupe théfinyle; un groupe phényle non substitué, mon ou di-substitué par un atome d'halogène, de préférence un atome de chlore ou de fluor ou par un groupe trifluorométhyle; par un alcoxy dans lequel falkyle est en Or, Co, par un hydroxyle; un groupe benzothienyle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe naphtyle non substitué ou substitué par un halogène, du ngroupe binényle; un groupe indolyle non substitué ou substitué sur l'azolet par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué ou substitué sur l'azolet par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué ou substitué sur l'azole par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué ou substitué sur l'azole par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué sur l'azole par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué sur l'azole par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué sur l'azole par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué sur l'azole par un brançe de fluor; ou un groupe binényle; un groupe indolyle non substitué sur l'azole par un brançe de fluor; ou na groupe binényle par un brançe de fluor; ou nouve prince de fluor sur l'azole par un brançe de fluor sur l'azol

. Q représente l'hydrogène ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-Am', où q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone:

- R \* représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-L \* \*, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L \* est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur ;

- T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre.

- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

M représente l'hydrogène ou un alkyle droit ou ramifié en C;-C; un phénytalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone, non substitué, mono ou ophysubstitué sur le cycle aromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 atomes de carbone, un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone; un pyridylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; an anaphytalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un pyridylhiosikyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un pyridyliosikyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un cytryle; un (méthyl-1) inidazolyl-2 thiosikyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un cytryle; un (méthyl-1) inidazolyl-2 tions de carbone; un cytryle alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un cytryle phényfindan-3 yle-2; un groupe aromatique ou hátérozmatique non substitué, mono ou polysubstitué;

Les composés de formule (V) sont des produits nouveaux. Ces composés sont préparés selon les étapes a), b) et c) du procédé décrit plus haut pour la préparation des composés de formule (I), suivies de l'élimination éventuelle des groupes N-protecteurs après chaque étape, en utilisant comme produit de départ une amine libre de formule :

$$\label{eq:continuous_continuous$$

dans laquelle G, m, Q et Ar' sont tels que définis ci-dessus, et R' représente l'hydrogène, un groupe méthyle, ou un groupe (CH2),-L' on est un nombre entier de 2 à 6 et L' est l'hydrogène ou un groupe amino protée da run groupe Arpotecteur.

Comme indiqué ci-dessus, les intermédiaires qui sont susceptibles de donner des sels avec des acides optiquement actifs peuvent être résolus afin de permettre la préparation des énantiomères des composés de formule (I).

On peut également prévoir la synthèse stéréospécifique d'intermédiaires qui ne donnent pas de sel permettant la séparation,

Un intermédiaire particulièrement adapté pour une telle synthèse stéréospécifique est l'alcool de 10 formule (V) ci-dessus.

Ainsi, solon un autre de ses aspects, la présente invention concerne les énantiomères et un procédé pour la préparation des énantiomères des composés de formule (I) et de leurs sels ; lesdits énantiomères répondent à la formule (II). claorès :

dans laquelle :

15

20

30

35

Ar, Ar', Z, X, X', Y, Q, R, T et m sont tels que définis précédemment et \*\*\* signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée.

Ce procédé est caractérisé en ce que on traite un composé de formule:

dans un solvant tel que par exemple le dioxanne, en milieu acide, par exemple en présence d'acide chlorhydrique pour foumir l'aminoacide de formule :

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, où Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

50 dans lequel Alk, Q, Ar', R' et m sont tels que définis ci-dessus.

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO-CO-Z (III)

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

W = C = N - Z (III')

55 Z et W étant tels que définis ci-dessus,

selon les conditions opératoires identiques à celles utilisées pour la préparation des dérivés (IV) ci-dessus, pour obtenir l'ester de formule :

qui est alors réduit en alcool correspondant de formule :

10

20

35

Ces alcools (V') correspondent aux composés de formule (V') ci-dessus, dans laquelle m, Q, T, Ar' et Z sont teis que définis précédemment, G est l'hydrogène et R est R ce dernier ayant la signification précédemment définie, lesdits composés étant sous forme optiquement pure. Ces composés sont nouveaux et font partie de l'invention.

L'alcool (V') est transformé en dérivé méthanesulfonate de formule:

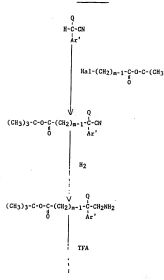
seion les conditions opératoires identiques à celles utilisées pour la préparation des dérivés (VI) c-dessus. Les dérivés (VI) correspondent aux composés de formule (V) ci-dessus dans laquelle m, O, T, A' et Z sont tels que définis précédemment. G est le méthanseuloryle et R ° est R °, ce dernier ayant le so signification précédemment définie, lesdits composés étant sous forme optiquement pure. Ces composés sont nouveaux et font parier de l'invention.

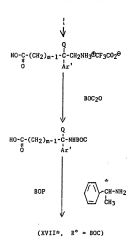
La substitution du mésylate (VI\*) par une amine de formule :

seion les conditions décrites pour l'obtention de (I) ci-dessus permet la préparation des dérivés (l'), après déprotection éventuelle, lesquels sont ensuite éventuellement transformés en l'un de leurs sels seion les méthodes classiques de salification.

Les composés de formule (XVII') sont connus ou peuvent être aisément préparés selon la méthode décrite par G. HELMCHEN et al. Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 1979, 1, 18, 65; selon la schéma suivant :

# SCHEMA 3





30

50

Les produits de formule (l') ainsi obtenus sont isolés, sous forme de base libre ou de sel, selon les techniques conventionnelles.

Lorsque le composé de formule (l') est obtenu sous forme de base libre, la salification est effectuée par traitement avec l'acide choisi dans un solvant organique. Par traitement de la base libre, dissoute par exemple dans un alcool tel que l'isporponano, avec une solution de l'acide choisi dans le mém solvant, on obtient le sel correspondant qui est isolé selon les techniques conventionnelles. Ainsi, on prépare par exemple le chlorhydrate, le bromhydrate, le suettae, l'hydrogénosuffate, le dihydrogénophosphate, le méthanesuffontae, le méthysultate, l'oxatate, le malétate, et fumarate, le naphtalène-2 sultionant.

A la fin de la réaction, les composés de formule (l') peuvent être isolés sous forme d'un de leurs sels, par exemple le chiorhydrate ou l'oxalate; dans ce cas, s'ill est nécessaire la base libre peut être préparée par neutralisation dudit sel avec une base minérale ou organique.

Les composés selon l'invention ont fait l'objet d'essais biochimiques et pharmacologiques.

Les composés (I), (I') et les composés (XVI), où

$$X$$
  $X^{\circ \circ}$   $X^{\circ}$   $X^$ 

et leurs sels ont montré des propriétés antagonistes de la liaison de la substance P dans des essais raisies sur des membranes de cortex de rat et de cellules lymphoblastiques IM9, selon M.A. CASCIERI et sal., J. Biol. Chem., 1983, 258, 5158-5164 et D.D. PAYA et al., J. Immunol., 1984, 133, 3260-3265.

Les mêmes composés et leurs sels ont montré des propriétés antagonistes de la liaison de la NKA dans des essals réalisés sur des membranes de duodénum de rat, selon L. BERGSTOM et al., Mol. Pharmacol., 1987, 32, 764-771.

Les mêmes composés et leurs sels ont montré des propriétés antagonistes d'agonistes spécifiques des récepteurs NK1, NK2, NK3 dans des essais réalisés sur différents organes isolés, selon D.REGOLL et al., Trends Pharmacol. Sci., 1988, 9, 290-295.

Les mêmes composés et Teurs sels ont montré des propriétés globales antagonistes NK<sub>1</sub>, NK<sub>2</sub>, NK<sub>3</sub> dans des essais réalisés sur différents organes isolés, selon D. REGOLI et al., Trends Pharmacol. Sci., 1988, 9, 290-295 et Pharmacolouv, 1989, 38, 1-15.

Les mêmes composés et leurs sels ont montré des propriétés antagonistes de l'hypermotilité induite chez le rat par la substance P dans des essais pharmacologiques réalisés selon Elliot et al., Brain Res., 1986, 381, 68-76.

Les propriétés antagonistes de la salivation induite chez le rat par la substance P ou un agoniste seidifique Nix ((Sar<sup>2</sup> Met (02)<sup>1</sup>) SP) ont été mises en évidence par des essais pharmacologiques réalisés seion TAKEDA v. and KRAUSE J.E., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1989. 88, 392-398.

Les propriétés analgésiques ont été mises en évidence par des essais pharmacologiques réalisés chez le rat arthritique selon V. KAYSER et al.; Proceedings of the Vith World Congress on Pain, DUMMER R, GEBHART G.F. and BOND M.R. ed., Elsevier Biomedical Division, 1988, 72-79.

Les composés de la présente invention sont peu toxiques ; notamment, leur toxicité aigüe est compatible avec leur utilisation comme médicament. Pour une telle utilisation, on administre aux mammitéres une quantité efficace d'un composé de formule (I), (I'), (XVI) ou d'un de leurs sets pharmaceutiquement acceptables.

d. Les composés de la présente Invention sont généralement administrés en unité de dosage. Lesdites unités de dosage sont de préférence formulées dans des compositions pharmaceutiques dans lesquelles le principe actif est mélangé avec un excipient pharmaceutique.

Ainsi, selon un autre de ses aspects, la présente invention concerne des compositions pharmaceutiques renfermant, en tant que principe actif, un composé de formule (I), (I') ou de formule (XVI) ou un de leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

Les composés de formule (I), (1) ou (XVI) ci-dessus et leurs sets pharmaceutiquement acceptables peuvent être utilisés à des doses journaitères de 0,01 à 100 mg par kilo de potés corporet du mammitère à trailler, de préférence à des doses journaitères de 0,1 à 50 mg/kg. Chez l'être humain, la close peut varier perférênce de 0,5 à 4000 mg par jour, plus particulièrement de 2,5 à 1000 mg selon l'âge du sujet à se trailler ou le type de traillement : prophylactique ou curafit.

Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intravelneuse, transdermique, locale ou rectale, les principes actifs peuvent être administrés sous formes unitaines d'administration, en mélange avec des supports pharmacoutiques classiques, aux animaux et aux êtres humains. Les formes unitaires d'administration appropriés comprennent les formes par vole orale telles que les comprinés, les géules, les poudres, les granules et les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration sublinguale et buccale, les formes d'administration rectale. Intramusculaire, intraveineuse, intranasale ou intraoculaire et les formes d'administration rectale.

Lorsque l'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mélange le principe actif o principal avec un véhicule pharmaceutique tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de magnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober les comprimés de saccharose ou d'autres matières appropriése ou encore on peut les traiter de telle sorte qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libérent d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe activité.

On obtient une préparation en gélules en mélangeant le principe actif avec un diluant et en versant le 45 mélange obtenu dans des gélules molles ou dures.

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir peut contenir le principe actif conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du méthylagrablen et du propylparaben comme antiseptique, ainsi qu'un agent donnant du goût et un colorant approprié.

Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme la polyvinylpyrrolidione, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du goût.

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec de liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

Pour une administration parentérale, intransatie ou intraoculaire, on utilise des suspensions aqueusse, des solutions salines isotioniques ou des solutions stériles et injectables qui contienent des agents de dispersion et/ou des agents mouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le but/Wherelycol.

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou

plusieurs supports ou additifs.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

#### 5 EXEMPLE 1

Chlorhydrate de N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3.4 phényl)-2 butyl] -dichloro-2.4 benzamide, SR 45672 A

(I) : Ar - 
$$C'$$
 -  $Y$  N - =  $CH_2$  N- ; m = 2 ; Q = H ;

A) Dichlorhydrate d'amino-1 (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butane.

14,5 g de chlorhydrate de (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyronitrile sont mis en solution dans 400 ml d'éthanol 95°. Une solution de 20 ml d'ammoniaque concentré dans 40 ml d'eau et 30 de nickel de Raney (10 % en poids de la quantité d'amine) sont ajoutés au mélange qui est ensuite placé sous atmosphère d'hydrogène sous forte agitation pendant 4 heures, temps au bout duquel 1,67 l d'hydrogène sont consommés. Après filtration du catalyseur, on concentre le filtrat sous vide, reprend le résidu dans l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et concentre sous vide. Le résidu est repris dans une solution chlorhydrique dans le méthanol, filtré et recristallisé dans un mélange acétone/éther : 3/7. m = 10,2 g

F = 210°C

# B) SR 45672 A

2,3 g du produit obtenu précédemment et 1 g de chlorure de l'acide dichloro-2,4 benzo que sont mis en solution dans 100 ml de dichlorométhane en présence de 0,03 g de triéthylamine. Le mélange réactionnel est agité pendant 4 heures à température ambiante puis concentré sous vide, repris dans l'eau, extrait à l'éther, séché sur MgSO4 et concentré sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice, 45 éluant : dichlorométhane/méthanol: 97/3. La concentration des fractions pures fournit un résidu qui est repris dans l'éther chlorhydrique. m = 1 g

F = 86-87 °C

EXEMPLE 2

Chlorhydrate de N ((benzyl-4 pipéridinyl-1)-5 (dichloro-3,4 phényl)-2 pentyll-dichloro-2,4 benzamide , SR 55 45083 A

En procédant comme dans l'exemple 1 mais en utilisant comme produit de départ la (benzyl-4 spipérdinyl-1)-5 (dichloro-3,4 phényl)-2 pentylnitrile on obtient le SR 45083 A, recristallisé dans un mélange dichlorométhane, pentane.

F = 98-100 °C.

#### 20 EXEMPLE 3

5

10

25

Chlorhydrate hémihydrate de N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl]-diméthyl-2,4 benzamide. SR 46316 A

(I) : Ar - C - Y N - = CH<sub>2</sub> - CH<sub>2</sub> - N : 
$$m = 2$$
;  $Q = H$ 

$$Ar' = F; R = H; T - Z = C CH_3$$

$$CH_3$$

40 1.2 g de BOP sont ajoutés à une solution de 1 g d'amino-1 (benzyl-4 pipéridinyl-1)-3 (difluoro-3.4 phényl)-2 butane, 0,34 g d'acide diméthyl-2.4 benzoîque et 1 g de triéthylamine dans 50 ml de dichlorométhane. Le mélange fractionnel est agitié perdant une heure à température ambiente et concentré sous vide. Le résidu est repris dans l'eau, extrait à l'éther, lavé à l'eau puis avec une solution de bicarbonate de sodium, séchés avec MigSO<sub>4</sub> puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans le chlorure de méthylène dans lequel on prépare le chlorytvirate qui est filtré et lavé à l'éther.

m = 0.4 g $F = 99-103 ^{\circ} C$ 

Les composés décrits dans les tableaux 1 et 2 ont été préparés selon les exemples 1, 2 ou 3.

Dans la formule ci-dessous, le groupe Z indiqué dans la formule I est un groupe phényle non substitué, 50 mono, di- ou trisubstitué par A, A', A'.

TABLEAU 1

16	: Produit SR :(Exemple n°)		: A :	: A'	: A"	: F,°C Solvant de	: :
20	: : 47807 A : (4)		: H	: H	: H	: : 116 : éther isopropylia.	: : :
<b>2</b> 5	: : : 46679 A	. V	: : : : 2-F	: : : H	: : : H	: HC1 : : : 100 - 102	: : : :
30	: (5) : :	: C1	: :	: : :	: : :	: pentane/éther : HCl, 0,5 H <sub>2</sub> O :	:
36	: : 46101 A : (6)		: : 2-F :	: : 4-F :	: H	: : 81 - 84 : CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> /éther	: :
40	:	: Y : F :	: : : : : : : : : : : : : : : : : : : :	:	:	: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O :	: : :
45	: 46099 A : (7) : :		: 2-F :	: 4-F :	: H : :	: 78 - 80 : CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> /êther : HCl, 0,5 H <sub>2</sub> O	: : :
				•		•	•

50

	:	:	:	:	:		:	
	:	. Y	:	:	• .		:	
5	: 45966 A	: // }	: 2-F	: 4-F	: .	H	: 83 - 86	
	: (8)	· // //	:	:	:		: éther isopropyli	ique
	:	: Y C1	:	:	:		: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O	
	:	: Č1	:	:	:		:	
10	:	:	:	:	:		:	
	:	: }	:	:	:		:	
	: 46032 A	: // }	: 2-C1	: Н	: 1	H	: 186	
15	: (9)	: (, ',	:	:	:		: éther	
	:	: \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	: .	:	: "		: HC1	
	•	: Ċ1	:	:	:		:	:
	:		:	:	:		:	. :
20	:	• 1	:	:	:		:	:
	: 47704 A	: // }	: 3-C1	: Н	: 1	H	: 158-160	:
	: (10)	:	:	:	:		: AcOEt	:
25	:	: Y `cı	:	:	:		: HC1	:
	:	: Ċ1	:	:	:		:	:
	:	:	:	:	:		:	:
	:	:	:	:	:		:	:
30	: 46454 A	: (/ )	: 4-C1	: Н	: H		: 112 - 114	:
	: (11)	: (, ),	:	:	:	:	: CH2Cl2/éther	:
	:	: \\ \c1	:	:	:	:	HC1, 0,5 H20	:
	:	: Ċ1	:	:	:	:	:	:
35	:	:	:	:	:	:	:	:
	:*	: \	:	:	:			:
	: 47462 A	: // \	: 2-C1	: 4-C1	: H	:	95	:
<b>\$0</b>	: (12) :	: [ ]	:	:	:	:	ėther	:
	: :		:	:	:	:	HC1, 0,5 H20	:
	: :		:	:	:	:		:
	: :	Ţ	:	:	:	:		:
15	: 47801 A :	//	: 2-C1	: 4-C1	: н	:	108	
	: (13) :	1. 1	:		:	:	ėther	
	: :	V∕ <sub>F</sub>	: :	:	:		HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O	
		-			-	•	, .,,, .,20	•

	:		:	:	:	:			:	
	:		: \	:	:	:			:	
5	:	46100 A	: (/)	: 2-C1	: 4-C1	:	H		95 - 97	
	:	(14)	: [, ]	:	:	:			: CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> /éther	
			: 💙	:	:	:		:	HC1, 0,5 H20	:
	:		: <b>F</b>	:	:	:			;	:
10	:		:	:	:	:				:
	:		: 1	:	:	:		:	:	:
	:	46238 A	: //>	: 2-C1	: 4-C1	:	H		96 - 101	:
15	:	(15)	: ( )	:	:	:		:	éther isopronylique	:
	:		: \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	:	:	:		:	HC1, 0,5 H <sub>2</sub> 0	:
	:		: F	:	:	:		:		:
	:		:	:	:	:		:		:
20	:		: 1	:	:	:		:		:
	:	45910 A	: //	: 2-C1	: 4-C1	:	н	:	83 - 85	:
	:	(16)	: ( )	:	:	:		:	CH2Cl2/éther	:
25	:		: \(\sigma^c\)	:	:	:		:	HC1	:
20	:		:	:	:	:		:		:
	:		: J	:	:	:		:		:
	:	46152 A	: (/)	: 2-C1	: 4-C1	:	н	:	94	:
30	:	(17)	. ( )	:	:	:		:	pentane/éther	:
	:		. \	:	:	:		:	HC1, 0,5 H2O	:
	:		: c1	:	:	:		:		:
	:		:   C1	:	:	:		:		:
35	:	46011 A	: //\	: 2-C1	: 4-C1	:	Н	:	107 - 110	:
	:	(18)	. [, ]	:	:	:		:	éther	:
	:		. 💙	:	:	:		:	HC1	:
40	:		: c1	:	:	:		:		:
	:		:		:	:		:		:
	:		: 1	:	:	:		:		:
	:	45672 B	: //	: 2-C1	: 4-C1	:	н	:	88 - 90	:
45	:		: [ ]	:	:	:			pentane	
		•	. Vc1	:		•			méthanesulfonate	
			: C1						hydrate	:
	•			•	•	•		•	njurace	٠

	•		• ,	•	:	:		•	
	:	45672 C		:		:	_	:	
5	•		. (	: 2-C1			Н	: 70 - 72	
	•	(19b)	· // //	:	:	:		: pentane	
	:		: Y 'C1	:	:	:		: glycolate	
	:		: C1	:	:	:		:	
10	:		:	:	:	:		:	
	:		: }	:	:	:		:	
	:	45672 D	: // }	: 2-Cl	: 4-C1	:	H	: 144 - 146	
	:	(19¢)	: (, ),	:	:	:		: pentane	
15	:		: Y C1	:	:	:		: gluconate	
	:		: ¢1	:	:	:		:	
	:		:	:	:	:		:	
	:		: 1	:	:	:		:	
20	:	45672 E	: //\	: 2-Cl	: 4-C1	:	н	: 103 - 105	
	:	(19d)	. [ ]	:	:	:		: pentane	
	:		: \(\sum_{\cappa}\)c1	:	:	:		: citrate	
25	:		: c1	;	:	:		: hémihydrate	
	:		:		:	:			
	:		: 1		:				
		45672 F	. /\	: 2-C1	: 4-C1		н	: 86 <b>-</b> 90	
30					01	÷		: pentane	
	·		. V c1	:	:	:		: iséthionate	
			. Y 01	:	:	:		: hémihydrate	
	:		. 01					: neminydrate	•
35	:					:			
			; /\			٠			•
			· / /	: 2-C1	: 4-C1			: 136-138	:
	:	(191)	· //\/	:	:	:		méthanol	:
40	:		: Y c1	:	:	:		: base libre	:
	:	:	: C1	:	:	:		1	:

	:		: cı ) çı	:	:	:		:		
	:	46153 A	: <b>V</b> V	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: 104	-106	:
6	:	(20)	: [, ]	:	:	:		: pen	tane/éther	:
			. 🔻	:	:	:		: HC1		
			:	:	:	:		:		:
	:		: 1	:	:	:		:		:
10	:	46183 A	. /	: 2-C1	: 4-C1	:	н	: 117	- 121	
		(21)	. [ ]	:	:	:		: éth	er	
	:		: c1 C1	:	:	:		: HC1		
			:	:	:			:		
15	:		: 1	:	:	:		:		:
		46364 A	. /	: 2-C1	: 4-C1	:	Н	: 92		
		(22)	. [ ]	:	:	:		: CH <sub>2</sub>	Cl <sub>2</sub> /éther	
20		• • •	: VOCH3	:	:	:		: HC1	, 0,5 H <sub>2</sub> O	
			: 0CH <sub>3</sub>	:	:	:		:		:
			:	:	:	:		: .		:
	.:		: 1	:	:	:		:		;
25	:	47158 A	. /\	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: 96-	98	:
		(23)	. 1.11	:	:	:		: pen	tane/éther	
		·/	: CF3	:		:		: HC1		
			:	:	:	:		:		:
30			: 1	:	:	:		:		:
	:	47225 A	. /	: 2-C1	: 4-C1	:	Н	: 92		:
		(24)	. 1. 1	:	:	:		: pen	tane/éther	:
35			: CH3	:	:	:		: HC1		
35			:	:	:	:		:		
			:\	:	:	:		:		
		46498 A	. \/\\	: 2-C1	: 4-C1	:	н	: 112	-114	
40		(25)	. [ ] . [	:	:	:		: CH2	Cl <sub>2</sub> /éther	:
		()	. VV	:	:	:		: HC1	, 0,5 H <sub>2</sub> O	:

	:		: 1	:	:	:		:	:
	:	45261 A	: //\/\	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: 90-94	:
5	:	(26)	: ( )	:	:	:		: isopropanol	:
	:		: ∨∨	:	:	:		: méthanesulfonate	:
	:		:	:	:	:		:	:
	:		:	:	:	:		: 112-114	:
10	:	45870 A	:_// \\_/ \\	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: pentane	:
	:	(27)	: \=/ \=/	:	:	:		: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O	:
	:		:	:	:	:		:	:
15	:		: \	:	:	:		: 102	:
	:	46362 A	: //`s	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: pentane	:
	:	(28)	: 🖳	:	:	:		: HC1	:
	:		:	:	:	:		:	:
20	:		: 4	:	:	:		:	:
	:	47743 A	: (/)	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: 115-118	:
	:	(29)	: (, ', ', ')	:	:	:		: AcOEt	:
	:		: , м́	:	:	:		: HC1	:
25	:		: н	:	:	:		:	:
	:		:	:	:	:		:	:
	:		: ^	:	:	:		:	:
30	:	46844 A	: // }/	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: 126-128	:
	:	(30)	: 長 男 尹 -	:	:	:		: éther	:
	:		: 🔨 "й	:	:	:		: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O	:
	:		: CH2	:	:	:		:	:
35	:		: ¢6H5	:	:	:		:	:
	:		:	:	:	:		:	:
	•		· ^ /	:	:	:		:	:
	:	46360 A	: ( )	: 2-C1	: 4-C1	:	H	: 138-144	:
40	:	(31)	・しょり	:	:	:		: CH2Cl2/éther	:
	:		: 💙 `s´	:	:	:		: HC1	:

	:		: 1	:	:	:		:	
	:	46206 A	: (/)	: 3-C1	: 5-C1	:	H	: 108	:
5	:	(32)	: [ ]	:	:	:		: CH2Cl2/éther	
	:		: V	:	:	:		: 108	:
	:		: ¢1	:	:	:		:	:
	:		:	:	:	:		:	:
10	:		: C1   C1	:	:	:		:	:
	:	46236 A	: <b>// /</b>	: 3-C1	: 5-C1	:	H	: 90	:
	:	(33)	. [ ]	:	:	:		: CH2Cl2/éther	:
15	:		. 🔍	:	:	:		: HC1	:
	:		:	:	:	:		:	
	:		: 1	:	:	:		:	:
	:	46501 A	. //	: 2-C1	: 6-C1	:	н	: 128-130	:
20	:	(34)	. ( )	:	:	:		: CH2Cl2/éther	:
	:		: \(\sum_{C1}\)	:	:	:		: HC1, 0,5 H2O	:
	:		: c1	:	:	:		:	:
	:		:	:	:	:		:	:
25	:			:	:	:		:	:
	:	46499 A	. (/)	: 2-C1	: 4-I	:	н	: 112-114	:
	:	(35)	: ( )	:	:	:		: CH2Cl2/éther	:
30	:		: V c1	:	:	:		: HC1, 0,5 H2O	:
••	:		։ էլ	:	:	:		:	:
	:		:	:	:	:		:	:
	:		:	:	:	:		:	:
35	:	45871 A	: // \// \	: 2-C1	: 4-OH	:	H	: 142-144	:
	:	(36)	: [ ] [	:	:	:		: CH2Cl2/ether	:
	÷		. VV	:	:	:		: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O	
	:		:	:	:	:		:	:
40	:	:	. ,	:	:	:		:	:
	:	46815 A :	: //	: 2-C1	: 4-CH3	:	H	: 92	:
	:	(37) :	: [ ]	:	:	:		: hexane	:
45	:		c1	:	:	:		: HC1	:
40			C1	:		:		:	
									-

	:		: \	:	: :	:	:	
	:	47146 A	: (/)	: 2-C1	: 4-NO <sub>2</sub>	: н	: 160-164	
5	:	(38)	: ( )	:	: :	:	: AcOEt	
	:		: Y C1	:	: :	:	: HC1	
	:		: ¢1	:	: :		:	
	:		:	:	. :	:	:	
10	:		: 1	:	: :		:	
	:	46221 A	: (/)	: 4-OH	: н :	H	: 134	
	:	(39)	: [ ]	:	: :		: éther	
15	:		: Vc1	:	: :		: HC1	
	:		: ¢1	:	: :		:	
	:		:	:	: :		:	
	:		: 1	:	: :		:	
20	:	46315 A	: // }	: 2-OH	: 4-OH :	H	: 136-141	
	:	(40)	: [ ]	:	: :		: CH2Cl2/éther	
	:		: YF	:	: :		: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O	
	:		:	: :	: :		:	
25	:		:	: :	: :		:	
	:		:	: :	: :		:	
	:	45911 A	: (/)	: 3-CF3 :	: н :	н	: 86-89	
30	:	(41)	: (, []	: :	:		: éther	
••	:		։ Մեւ	: :	:		: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> 0	
	:		:	: :	:			
	:	:	:	: :	:		:	
36	:	46561 A	: (/)	: 2-OCH3:	4-0CH3:	H	: 104	
	:	(42)		: :	:		: CH2Cl2/éther	
	:	:	C1	: :	:		: HC1	
	:	:	Ċ1	: :	:		:	
40	:	:		: :	:		:	
	:	:	Į.	: :	:		:	
	:	45912 A :	()	: 3-OCH3:	4-0CH3:		: 86-89	
45	:	(43) :	l, ll	: :	:		: éther	
	:	:		: :	:		: HC1, 0,5 H20	

	:		: 1	:	:	:		:	:
	:	47800 A	: // }	: 3-NO <sub>2</sub>	: 4-F	: Н		: 119	:
5	:	(44)	: ( J	:	:	:		: AcOEt	:
	:		: \\ C1	:	:	:		: HC1	:
	:		։ էւ	:	:	:	:	:	:
	:		:	:	:	:	:	ı	:
10	:		: 1	:	:	:		:	:
	:	46828 A	: // }	: 2-NO2	: 4-NO <sub>2</sub>	: Н	:	: 112-120	:
	:	(45)	: [ ]	:	:	:	:	éther isopropylique	;
15	:		: Y `cı	:	:	:	:		:
	:		: ¢1	:	:	:	:		:
	:		:	:	:	:	:		:
	:			:	:	:	:		:
20	:	46758 A	: (/)	: 3-NO <sub>2</sub>	: 5-NO <sub>2</sub>	: H	:	194-198	:
	:	(46)	: 人. 集	:	:	:	:	éther	:
	:		: Y `C1	:	:	:	:	HC1	:
	:		:. <b>61</b>	:	:	:	:		:
25	:		:	:	:	:	:		:
	:		: L	:	:	:	:		:
	:	46184 A	: ; )	: 3-NO <sub>2</sub>	: 5-NO <sub>2</sub>	: Н	:	115-120	:
30	:	(47)	: LJ	:	:	:	:	éther	:
30	:		: cí 🏋 či	:	:	:	:	HC1	:
	:		:	:	:	:	:		:
	:		:	:	:	:	:		:
35	:	46526 A	: / }	: 2-CH3 .	: 4-CH3	: 6-CH <sub>3</sub>	:	128-130	:
	:	(48)	: ( )	: :	:	:	:	CH2Cl2/éther	:
	:		: \bigveetcolor	: :		:	:	HC1 ·	:
	:	:	: Ć1	: :		:	:		:
40	:	:		: :		:	:		:
	:	:	: <u> </u>			:	:		:
	:	46888 A	· // \	: 2-{/\}:	Н :	: Н	:	175	:
45	:	(49)		. ∖₋/:		:	:	éther	:
40	:		, C1	: :	:	:	:	HC1	:
	:	:	Ċı	: :		:	:		:

20 : 46317 A :										
s : (50) :		:		: 1	: ~:		:		:	
C1		:	46209 A	: // }	: 4√/\):	H	:	H	: 195	
10	5	:	(50)	: [ ]	. \_∕.		:		: éther	
10		:		: 🏋 c1	: :		:		: HCl	
10 : 46560 A : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: C1	: :		:		:	
: 46500 A : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		:	: :		:		:	
: (51) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :	10	:		: }	: , :		:		:	
15 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: //}	· /\) :	н	:	н	: 132	
15 : C1 : 0 : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	(51)	: { }	: (,):		:		: CH2Cl2/éther	
20 : 46317 A :		•,		: Y 61	: 2-c∀ :		:		: HC1	
20 : 46317 A :	15	:		: Ċ1	. 8 .		:		:	:
26 : 46317 A : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	:	:	: :		:		:	:
20 : (52) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		:	: ۸:		:		:	:
: (52) : F : 4-CU : : : : : : : : : : : : : : : : : : :	20	:		: // }	· /\} :	Н	:	H	: 95-100	:
### 158   F		:	(52) :	: \	: (,"):		:			:
28 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		F	: 4-cV :		:		: HC1, 0,5 H2O	:
		:	:	Ė	: Ö:		:		•	:
: 46672 A : : : : : : : : : : : : : : : : : :	25	:	:				:		:	:
20 : 46672 A :			:		: 4-CH2 :		:		:	:
26 : (53) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :					: š :		:			:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:			: 1 :	H	:	Н		:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :	30		(53) :	\ \ \	: {\\\\\ :		:			:
35 : : : 4-CH <sub>2</sub> : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	:	Ϋ́ 61	: (') :		:		: HC1	:
1		:	:	Ċ1	: V :		:		:	:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :	25	:	:				:		:	:
: 46391 A : : CH3 : H : H : 207  : (54) : : NN : : : acétate d'éthyle : : : : 2HC1  : : : C1 : : : : : : : : : : : : : : : :		:	:				:		:	:
C1		:		$\downarrow$	7		:		:	:
: : : C1 : L1 : : : 2HC1  : : C1 : L1 : : : : 2HC1  : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		<b>(</b> )	:CH3 :	H	:	H		:
C1	10	:		√			:			:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	:	,	: Ш:		:		: 2HC1	:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	:	Cl	: :		:		•	:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :										
: 46390 A : : \$ : : : : : : : : : : : : : : : :	45									
: 46390 A : : H : H : 158 : : : acétate d'éthyle : : : : 2HC1 : : : : : 2HC1		:	:		: 4-CH <sub>2</sub> :		:		:	:
: (55) :   : N : : : acétate d'éthyle : : : 2HC1 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:			: \$ :		:		:	:
: (55) :	0	:		()	: 1 :	H	:	н	: 158	:
: : : : : : : :		:	(55) :		: /// :		:		: acétate d'éthyle	:
		:	:		: (,) :		:		: 2HC1	:
5		:	:	Ċ1	. ∀ .		:		:	:
	5									

# TABLEAU 2

	:	Produ	it	SR	:	ш	:	z		: F, °(	Solvant recrist.	:
	:	(Exemp	le	n°)	:		:			: Sel		:
20	:-				-:		-:			:		:
	:				:		:			: -		:
	:	45303	A		:	2	:	н		: éther		:
25	:	(56)			:		:			HC1		:
	:				:		:		:	:		:
	٠.				:		:			. 77		:
	:	47122	A		:	2	:	-CH <sub>3</sub>	:	éther		:
30	:	(57)			:		:			HC1		:
	:				:		:					:
	:				:		:			170		:
	:	45599	A		:	2	:	-CH2CH3		ėther		:
35	:	(58)			:		:			HC1		:
	:				:		:		:			
	:				:		:			170		:
40	:	47315	Α		:	2	:	-CH-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	:	éther		
	:	(59)			:	_			:	HC1		- :
		,										
										150		·
45		47581	٨			3		-CH-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>			<b>iso</b> propylique	•
	:	(60)	^			,	•	Ch-(Ch3)Z		HC1	1300 (Ob) Lidge	•
	*	(60)			:		٠		•	nc1		:
	:				:		:		:			:

	:		:	:		: 160
	:	47314 A	: 2	:	-C-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	: éther
5	:	(61)	:	:		: HC1
	:		:	:		:
	:		:	:		: 188
	:	45946 A	: 2	:	-CH2-(CH2)2-CH2CH3	: éther
10	:	(62)	:	:		: HC1
	:		:	:		:
	:		:	:	(T)	: 82-84
15	:	47144 A	: 1	:	// >_	: éther
	:	(63)	:	:	\ <u>-</u> /	: HC1
	:		:	:		:
	:		:	:	S	: 160
20	:	45305 A	: 2	:	( Y	: éther
	:	(64)	:	:	<u> </u>	: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O
	:		:	:		:
25	:		:	:	S	: 122
	:	47242 A	: 3	:	( Y	: éther
	:	(65)	:	:	<u>                                     </u>	: HC1
	:		:	:		:
30	:		:	:	S	: 104
	:	47989 A	: 3	:		: éther isopropylique
	:	(66)	:	:	<u></u> 1	: HC1
35	:		:	:		•
	:		:	:	$\downarrow$	: 166
	:	45947 A	: 2	:		: éther
	:	(67)	: :	:		: 2HC1
ю	:		: :	:	N/	:
	:		: :	:		:
	-:		: :	:	$\downarrow$	: 170
	:	47721 A	: 3 :	:	<b>/</b> /}	: AcOEt
15	:	(68)	: :	:	( n	HC1
	:		: :	:	<b>V</b>	:
	:		: :	:	:	1

	:		: :		: 185
	:	47720 A	: 3 :	/ \	: AcOEt
5	:	(69)	: :	( )	: HC1
			: :	'n	:
	:		: :		:
	:		: :	\ 0	: 104
10	:	47909 A	: 2 :	[1 N	: éther
	:	(70)	: :	$\forall$	: HC1
	:		: :	CH3	:
	:		: :		:
15	:		: :	\0	: 92
	:	48043 A	: 3 :	[I N	: éther isopropylique
	:	(71)	: :	$\checkmark$	: HC1
20	. :		: :	Ċнз	:
	:		: :		:
	:		: :	٨	:
	:		: :		: 100 (décomposition)
25	:	46695 A	: 2 :		: éther
	:	(72)	: :		: HC1
	:		: :		:
	:		: :		:
30	:		: :	ii O	:
	:		: :		:
	:		: :	, l	: 218
35	:	46212 A	: 2 :		: éther
••	:	(73)	: :		: HC1
	·		: :		:
	:		: :		:
40	:		: :	A A	: 224
	:	46341 A	: 2 :	//\//	: acétone
	:	(74)	: :		: HC1
	:		: :		:

5	: : 46669 A : (75)	: 2 :	: 210 : acétone : HC1 :
10	: : : 46673 A : (76)	: .: F : .: N : 2 .: N	: : 158 : acétate d'éthyle : 2HCl
16	: : : 45880 A	: : : : : : : : : : : : : : : : : : :	: : : 114-116 : éther
20	: (77) :	: : C1	: HC1 :
25	: 45841 A : (78)	: : -CH <sub>2</sub> -OH : : :	: 146 : éther : HCl :
30	: 45792 A : (79)	: : : -GH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub>	: 110 : éther : HC1
36	: 45869 A : (80)	: : : : : : 2 : -CH=CH-	: : 90-92 : CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> /éther : HCl
40	: : : 46215 A	: : : : -CH <sub>2</sub> : :	: : : 145
45	: 46215 A : (81)	: 2 . :	: éther : HCl :

	:		:	: -CH <sub>2</sub>	. /\	: 125	:
	:	46213 A	: 2	: \\	1 . 11	: éther	:
5	:	(82)	•	: (	人儿	: HC1	:
5	:		:	: 📎	/ 💟 · :	:	:
	:		:	:		:	. :
	:		:	:		: 174	:
10		46028 A	: 2	: -CH2-//	<b>/</b>	: éther	:
10		(83)		. 1.	II N	: 2HC1	:
	•	·/	•	, //	·/	:	:
	:		:		•	• •	
15	:		:		N	: 128	
	:	46389 A	: 2	: -CH2-S-	/ \	: acétate d'éthyle	
	:	(84)			, ,	: 2HC1	
	:	(04)	:	. `	\ <i>//</i> :		:
20	•		:	:	*		:
	•		•			: 168	:
	:	46294 A	: 2			: éther	
	:		: 2	: -CH2-S-	1 N	: ether : 2HCl	:
25	:	(85)	:	: 1	`_/\ <sup>N</sup> '	: ZHCI	•
	:		:	:	<b>v</b> :	:	:
	:		:	:			:
	:		:	:		: 130	:
30	:	45793 A	: 3	:	н :	: éther	:
	:	(86)	:	:	:	: HC1	:

35

55

# EXEMPLE 87

40 Chlorhydrate de N'[(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] N-naphtyl-1 urée. SR 45924 A.

$$Ar' = \begin{pmatrix} X & X' \\ X' & X'$$

2.52 g d'amino-1 (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3.4 phényl)-2 butane sont mis en solution dans 30 ml benzène anhydre puis on ajoute 1.09 g de naphtyl-1 isocyanate et laisse is mélange réactionnel sous agitation pendant une nuit à température ambiante. L'excès d'isocyanate est décomposé par addition de 10

ml de méthanol et chauffage du mélange à ébullition pendant 30 minutes.

Le mélange est concentré sous vide et le résidu est repris dans un mélange acétate d'éthyle-eau, lavé avec une solution de soude à 10 % puis à l'eau, décanté, séché sur MgSO<sub>4</sub> et concentré sous vide. Le résidu est repris dans l'acétone puis on ajoute de l'éther chlorhydrique, filtre le chlorhydrate et le concrétise 5 dans l'éther.

m = 3,3 g

Y = 174 C

55

Les composés décrits dans le tableau 3 ont été préparés selon l'exemple 87.

TABLEAU 3

-											
	Produit n° SR		:	Ar'	:	Z	:	W		F,°C Solv. recri	st.
:	(Exemple n°)	:	:		:		:		:	Sel	:
:		:	:	J	:	۱ ۵	:		:	158	
:	45924 B	: 2	:		:		:	0	:	éther	:
:	(87b)	:	:	( 1	:	1, 1, 1,	:		:	méthanesulfonate	:
:		:	:		:	$\vee \vee$	:		:	hémihydrate	:
:		:	:	Ċι	:		:		:		:
:		:	:		:		:		:		:
:		:	:	$\downarrow$	:		:		:	138	:
:	45924 C	: 2	:	(/)	:	//Y/\	:	0	:	éther	:
:	(87c)	:	:	(, ),	:	<b>レ</b>	:		:	glycolate	:
:		:	:	Y 61	:	$\vee$	:		:		:
:		:	:	Ċ1	:		:		:		:
:		:	:		:		:		:		:
:		:	:	$\lambda$	:	$\lambda_{\Lambda}$	:			124	:
:	45924 D	: 2	:	( )	:	// Y/ }	:	0		acétate d'éthyle	:
:	(87d)	:	:	√ ⅓	:	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	:		:	gluconate	:
:		:	:	Y cı	:	Ϋ́ V	:		:		:
:		:	:	C1	:		:		:		:
:		:	:	,	:		:		:		:
:		:	:	$\lambda$	:	$\lambda$	:			148	:
:		: 2	:	(")	:	/ Y }	:	0		hexane	:
:	(87e)	:	:	<i>\\ \\</i>	:	<b>√ √ √ /</b>	:		:	trifluoroacétate	:
:		:	:	Y C1	:	<b>V V</b>	:		:		:
:		:	:	Ċ1	:		:				:

:

			:	· 7	· \ \ \	:	: 138
	:	45924 F	: 2	: // }	: // // h	: 0	: éther
5	:	(87f)	:	: 人人	・ケダネ	:	: isėthionate
	:		:	: Y 61	: V V	:	:
	:		:	։ Եւ	:	:	:
10	:-		:	:	:	:	:
10	:		:	: \	: 人 51	:	: 182
	:	45923 A	: 2	: (/)	: //Y	: 0	: éther
	:	(88)	:	: (, ),	: ( )	:	: HC1
15	:		:	: Y c1	: Y	:	:
	:		:	: Ċ1	: Ć1	:	:
	:		:	:	: 1	:	:
	:		:	: \	: CH2	:	: 120
20	:	45308 A	: 2	: (/)	: \	: 0	: éther
	:	(89)	:	: ( )	: (	:	: HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O
	:		:	: \\ c1	. ( )	:	:
	:		:	: ¢1	. ∨	:	
25	:		:	:	: .	:	:
	:		:	:	: CH2	:	: 105-107
	:	45673 A	: 2	: (/ \/ \)	: \	: 0	: éther/isopropanol
30	:	(90)	:	: (, , , , )	: (/)	:	: HC1, H20
	:		:	. 🔍 🔍	. [ ]	:	:
	:		:	:	. 🔍	:	()
	:		:	:	:	:	:
35	:		:	: 1	: L	: :	: 96-98
	:	45671 A	: 2	. (	: //	: S	: hexane
	÷	(91)	:	. [ ]	. [ ]	: :	: méthanesulfonate
	i	· · · · ·	:	. Vc1	. \	:	
40			•	. 61	. d1	:	:

5	: : : : : : : : : : : : : : : : : : : :	46670 A (92)	: : : 2 : : : : :	: : 178 : S : éther : : : : : : : : : : :	:
10	: :	45903 A (93)	: : : : :	: CH <sub>2</sub> : :135 : : 0 : éther : : : HCl	:
15	:		: :	Ċ1 : ₩ : : : : :	:
20	:	46987 A (94)	: 2 : : :	: : : : : : : : : : : : : : : : : : :	:
26	:	46986 A	: : : : : 2 :	: : :	:
30	:	(95)	: :	C1: N : : éther C1: C1: : chlorhydrate C1: C1: :	:

(I) : Ar - 
$$C$$
 -  $Y$  N - =  $CH_2$   $CH_2$   $N$ - ;  $m = 2$  ;  $Q = H$  ;

$$Ar' = C1; R = H; T - Z = -C - 0 - CH_2$$

2,26 g de chlorhydrate d'amino-1 (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butane et 0,89 g de 50 chloroformiate de benzyle sont mis en solution dans 30 ml de dichlorométhane. Le mélange est refroidi à 0°C puis on ajoute 1,52 g de triéthylamine en solution dans 10 ml de dichlorométhane. Le mélange réactionnel est laissé 1 heure à température ambiante puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, lavé avec une solution de soude à 10 % puis avec une solution saturée de chlorure de sodium, séché sur MgSO4 et concentré sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de 55 silice, éluant : dichlorométhane/méthanol : 96/4. Après concentration sous vide des fractions pures, le résidu est répris dans l'éther, on ajoute de l'éther chlorhydrique et filtre le chlorhydrate. m = 1,7 g F = 130 °C

35

### EXEMPLE 97

Chlorhydrate de N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] carbamate d'éthyle.

(I) : Ar - C - Y N - = CH<sub>2</sub> 
$$N$$
- ; m = 2 ; Q = H ;

20 9,8 g de dichlorhydrate d'amino-1 (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (lichibror-3.4 pháryl-)-2 butane et 6.7 g de triéthylamine sont mis en solution dans 200 ml de dichlorométhane. On additionne à cette solution, goutte à goutte et à température ambiante, 2.28 g de chloroformitate d'éthyle et abandome le mélarge réactionne le résidue set température ambiante, sous agitation. Le mélarge réactionnel est concentré sous vide, le résidue set repris dans l'acétate d'éthylequa et lauf successivement avec une solution de soude à 5 %, às l'eau et avec une solution esturée de chlorure de sodium. La phase organique est séchée sur Nag-Quet concentreé sous vide pour fournir un résidu qui est chromatographié sur gel de silice, étuant dichlorométhane/méthanol: 94%. La concentration des fractions pures donne un résidu qui est repris dans l'acétate d'éthyle. On ajoute de l'éther chlorhydrique à la solution et filtre le chlorhydrate.

# 30 F = 108-110 °C

### EXEMPLE 98

45

50

Chlorhydrate de N-méthyl-N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] dichloro-2,4 benzami-de. SR 46650 A.

a) Chlorhydrate de (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 N-méthylamino-1 butane.

6.5.g du produit obtenu dans l'exèmple 97 et 1.6 g d'hydrure de lithium aluminium sont mis en solution cans 150 ml de tétrahydrofuranne et chauffés à reflux pendant 3 heures. Le mélange réactionnel est hydrolysé par addition d'une solution de soude 2 N puis filtré sur célite. Le filtrat est concentré sous vide, le

résidu est repris dans l'acétate d'éthyle et l'addition d'éther chlorhydrique permet l'obtention du chlorhydrate.

m = 4,3 g F = 234-236 °C

b) SR 46650 A.

Ŧ

En faisant réagir le chlorure de l'acide dichloro-2,4 benzoîque sur le produit obtenu précédemment solon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1 on obtient le SR 46650 A. F = 140-140 °C.

EXEMPLE 99

20

Dichlorhydrate hémihydrate de N-(amino-1 hexyl) N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] dlchloro-2,4 benzamide. SR 46510 A.

(I) : Ar  $\overset{X}{-}$   $\overset{X'}{C}$   $\overset{Y}{-}$   $\overset{Y}$ 

 $Ar' = C1; R = -CH_2 - (CH_2)_4 - CH_2 - NH_2;$ 

T - Z = - C

a) (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 N(tritylaminopentylamido)-1 butane.

3 g de chlorhydrate d'amino-1 (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3.4 phényl-2 butane sont mis en suspension dans 80 ml de chlorure de méthylane en présence de 3.2 ml de triéthylamine. Après dissolution de la diamine, on sioute 2.5 g d'acide tritylamino-caproïque puis 3.2 g de BOP. Le mélange réactionnel est agité à température ambiante pendant 30 minutes, lavé à l'eau, avec une solution de soude diluée puis à l'eau, décamé, séché sur MgSOL, filiré et concentré sous vide. Le résidu est chromatographie sur gel de l'eau, décamé, séché sur MgSOL, filiré et concentré sous vide. Le résidu est chromatographie sur gel de 100s. éluant : folhorure de méthylène/méthanol : 95/5. La concentration des fractions pures permet sol l'obtention de 3.6 g du produit attendu.

- b) (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 N(tritylamino-1 hexylamino)-1 butane.
- 3.6 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dans 40 ml de tétrahydrofuranne et additionnés goutte à goutte à une suspension de 600 mg d'hydrure de lithium aluminium dans 20 ml de tétrahydrofuranne. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 18 heures puis refroidi, hydrolysé, filtré et concentré sous vide. Le résidu est chromatographie sur gel de silice, éluant chilorure de

méthylène/méthanol 80/20. La concentration des fractions pures fournit 1,9 g du produit attendu.

c) N[(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 N(tritylamino-1 hexylamino)-butyl]dichloro-2,4 benza-5 mide.

1,9 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dans 30 ml de chlorure de méthylène. La solution est refroidie à -20° C puis on ajoute 0,57 g de chlorure de dichtoro-2,4 benzoyle dans 10 ml de chlorure de méthylène. On laisse revenir le métange à température ambiante, le lave deux fois à l'eau, 10 décante, sèche sur MgSO<sub>4</sub> et concentre sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : chlorure de méthylène/méthanol : 95/5. La concentration des fractions pures fournit 1,5 g de l'amide attendue.

### 15 d) SR 46510 A

50

1.5 g du dérivé tritylé obtenu précédemment sont mis en solution dans 15 mil d'acide formique à 50 % dans l'eau et agités à 60 °C pendant une heure. Le métange refroid est filtré et le filtrat est concerné sous vide. Le résidu est repris dans l'eau, lavé à l'éther, a lealinisé avec de la soude, extrait au chiorure de 20 méthylène, décanté, séché sur MgSOs, et concentré sous vide. Le résidu obtenu est repris dans 5 ml de chiorure de méthylène et on ajoute de l'éther chlorhydrique jusqu'à pH = 1.

F = 100 °C (décomposition).

# TABLEAU 4

	-												·		
15	:		:		:	:		:		:	Analy	se élém	entair	:e	:
	:	n° SR	:		:	:		:		:		C	Н	N	:
	:	exemple n°	:	m	: В	:	В'	:	z	:	Calculé 2	i.			:
	:		:		:	:		:		:	Trouvé ?	٤.			:
20	:		:		:	:		:		:	ou F°C	et	Sel		:
	:-		-:-		- ; ;	:		-:		-:					-:
	:		:		:	:		:	,0	:		60,70	6,37	5,05	:
25	:	47827 A	:	2	: 3-C	ı :	4-C1	:	$\langle \cdot \rangle$	:		60,73	6,75	4,93	:
20	:	(100)	:		:	:		:	1 1	:		HC1, H	20		:
	:		:		:	:		:		:					:
	:		:		:	:		:	s	:					:
30	:	47852 A	:	2	: н	:	3-F	:	7 V	:		88			
	:	(101)	:		:	:		:		:		HC1			
	:		:		:	:		:		:					
	:		:		:	:		:	S	:		59,94	6.10	4.99	
35	:	47239 A	:	2	: 3-C1	:	4-C1	:	$/\vee$	:		59,84		-	
	·	(102)	:		:	:		:	Ш	:		HC1, 0		-	
	:		:		:	:		:		:					
	:		:		:	:		:	S	:		59,94	6.10	4.99	
40	:	47829 A	:	2	: 3-C1	:	4-C1					59,83		-	
	:	(103)	:		:					:		HC1, 0,		-	:
						•		_		•		, 0,	20		•

	:		:		:	:	: S :	60,57 6,31 4,87 :	:
	:	47241 A	:	3	: 3-C	1 : 4-C	l:/:/:	60,88 6,47 4,74 :	:
	:	(104)	:		: .	:	: الـــاا :	HC1, 0,5 H <sub>2</sub> 0 .:	:
5	:		:		:	:	: :	:	:
	:		:		:	:	: , :	64,92 6,54 5,04 :	
	:	47828 A	:	2	: 3-C1	: 4-C1	.: // \ : .	64,59 6,77 4,88 :	
10	:	(105)	:		:	:	: (, ') :	HC1, 0,5 H2O	:
	:		:		:	:	: ₩ :	:	
	:		:		:	:	: :	:	
	:		:		:	:	: 人 Ç1 :	58,36 5,68 4,39 :	
15	:	47240 A	:	3	: 3-C1	: 4-C1	: // Y :	58,46 5,65 4,68 :	
	:	(106)	:		:	:	: ( ) :	HC1, 0,5 H <sub>2</sub> O	:
	:		:		:	:	: Y :	:	
	:		:		:	:	: ċ1 :	:	
20									

EXEMPLE 107

30

35

Chlorhydrate de N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 isobutyl-2 butyl]-dichloro-2,4 benzami-de. SR 46753 A.

(I) : 
$$Ax - C - Y$$
  $N - = CH_2 - N - ; m = 2$ 

$$T - Z = -C$$

a) (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 isobutyl-2 butyronitrile.

6 g de (benzyl-4 piéridinyl-1)-4 (dichloro-34, phényl)-2 butyronitrile sont mis en solution dans 70 ml déther anhydre en présence de 0,62 g d'amidure de sodium. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 2 heures, puis on le laisse revenir à température ambiante et ajoute 2,12 g de bromo-1 méthyl-2 propane. Le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 24 heures et concentré sous vide. Le résidu est repris dans l'eau wateril Scalate d'éthyle, décanté, séché zur MgSQs, lifté et concentré sous vide.

Le produit attendu est obtenu après une purification par chromatographie sur gel de silice, éluant : hexane/acétate d'éthyle : 90/10.

5 b) Amino-1 (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 isobutyl-2 butane.

2.6 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dans un mélange de 30 ml d'ammoniaque et 20 ml d'asu. On ajoute une quantité catalytique de nickel de Raney et on hydrogène à pression atmosphérique à température ambiante. Le catalyseur est séparé par filtration et le filtrat est concentré sous 10 vide. Le résidu est repris dans le méthanol et l'addition d'éther chlorhydrique permet l'obtention du chlorhydrate.

## c) SR 46753 A.

30

En faisant réagir le produit obtenu précédemment avec le chlorure de l'acide dichloro-2,4 benzoïque comme décrit dans l'exemple 1 on obtient le SR 46753 A.

F = 128 °C.

Les composés décrits dans le tableau 5 ont été synthétisés selon l'exemple 107.

Dans la formule c'-dessous, le groupe Ar indiqué dans la formule I est un groupe dichloro-3,4 phényle et le croupe Z est un croupe (cichloro-24,0 hényle.

# TABLEAU 5

15		Produit n° SR	: 0	: F, °C Solvant recrist.	
	٠	(Exemple n°)	:	: Sel	
		•		:  3 : 145-157	
0	•			·	
	:	46507 A	: -(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -N	: dichlorométhane/éther	
	:	(108)	: (	3 : 2HC1	
	:		:	:	
5	:			:	
	:	46754 A	: -(CH2)2-N	-CH <sub>2</sub> : 124	
	:	(109)	. \	: pentane/éther	
	:		:	: 2HC1, H2O	
0	:		:	<b>.</b> ) :	:
	:		:	♥ :	
	:		:	:	:
;	:		: ,-	: 135-144	:
,	:	46566 A	: -(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -N	: dichlorométhana/éther	:
	:	(110)	:	: 2HC1, H <sub>2</sub> 0	

# EXEMPLE 111

50

55

Chlorhydrate de N ((benzoyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide. SR 46159 A.

# 15 a) (Dichloro-3,4 phényl)-3 (tétrahydropyranyl-2)-1 nitrile-3 propane.

20 g d'hydrure de sodium à 55-60 % dans l'huile sont mis en suspension dans 200 ml de tétrahydrofuranne sec. On ajoute goutte à 20° C, en 30 minutes, une solution de 85 g de dichloro-3.4 phényl acétonitrile dans 500 ml de tétrahydrofuranne puis on agite le mélange réactionne là températue re ambiante pendant 2 heures. Le mélange est rériodit à -20° C et on ajoute une solution de 88 g de torno-1 tétrahydrofuranyl-2 éthane dans 100 ml de tétrahydrofuranne, on laisse revenir le mélange à température ambiante et après 2 heures on ajoute une solution de 50 g de chlorure d'ammonium dans 3 libres d'aeu. On extrait avec 1,5 libres d'éther, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, décante, séche sur MgCs0, et concentre sous vide.

Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhane. Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide pour fournir 83,6 g d'une huile.

# b) Amino-1 (dichloro-3,4 phényl)-2 (tétrahydropyranyl-2)-4 butane.

83,8 g du nitrile obtenu précédemment sont mis en solution dans 100 ml d'éthanol absolu. On ajoute 350 ml d'ammoniaque concentré puis, sous balayage d'azote on ajoute du nickel de Raney (10 % de la quantité d'amine de départ. On hydrogène ensuite sous atmosphère d'hydrogène à température ambiante et pression ordinaire.

11,9 litres d'hydrogène sont absorbés en 3 heures. Le catalyseur est séparé par filtration sur célite, le filtrat est concentré sous vide, le résidu est repris dans une solution saturée de chlorure de sodium. Après extraction à l'éther et séchage sur MgSQs on obtient 82,5 g d'une huile.

## 40 c) (Dichloro-2,4 benzoylamino)-1 (dichloro-3,4 phényl)-2 (tétrahydropyranyloxy-2)-4 butane.

80 g de l'amine obtenue précédemment sont mis en solution dans 800 mi de dichiorométhane. La solution est réroidie à 0° C, on ajoute 38,4 mi de triéthylamine puis 55 g de chlorure de l'acide dichioro-2,4 benzolique. Le mélange réactionnel est alors agilté à température ambiante pendant une heure puis lavé à 4° l'eau. La phase organique est décantée, séchée sur MgSO<sub>x</sub> et concentrée sous Vide pour fournir 120 g d'une huille.

## d) (Dichloro-2,4 benzoylamino)-1 (dichloro-3,4 phényl)-2 butanol-4.

50

120 g du produit obtenu précédemment sont mis en solution dans 1 litre de méthanol en présence de 12 g d'acide paratoluènesulfonique. Le mélange réactionnel est agité pendant 18 heures à température amblante puis concentré sous vide. Le résidu est repris dans le dichlorométhane et lavé avec une solution à 10 % de carbonate de sodium. La phase organique est décantée et séchée sur MgSO<sub>4</sub> pour fournir 108 g s' dune huile.

#### e) (Dichloro-2,4 benzoylamino)-1 (dichloro-3,4 phényl)-2 mésyloxy-4 butane.

106 g de l'alcool obtenu précédemment sont mis en solution dans 1 l de dichlorométhane puis on ajoute à la solution refroidige à 0°C 44 ml de triéthylamine et 24,2 ml de chlorure de mésyle. Le mélange réactionnel est agifé à 0°C pendant 45 minutes, lavé 3 fois à l'eau glacée, décanté, séché sur MgSO₄ et concentré sous vide.

Le résidu est recristallisé de l'éther isopropylique.

m = 95 a

f) SR 46159 A.

3 g du mésylate obtenu précédemment et 3,1 g de benzoyl-4 pipéridine sont mis en solution dans 7 ml de dichlorométhane et le mélange réactionnel est chauffé à reflux pendant 24 heures. Le mélange est dilué en dichlorométhane, lavé à l'eau, puis avec une solution de soude diluée, puis encore à l'eau. La phase organique est décaniée, séchée sur MgSQ, et concentrée sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel 5 de silloe, édunt : dichlorométhane/méthanol ? 70/30.

Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide, le résidu est dilué dans le dichlorométhane et l'addition d'éther chlorhydrique permet l'obtention du chlorhydrate.

 $m = 930 \, \text{mg}$ 

20

30

45

50

55

CHN	: Calculé %	55,83	4,84	4,49
C H N C <sub>29</sub> H <sub>28</sub> Cl <sub>4</sub> N <sub>2</sub> O <sub>2</sub> ,HCl <sub>1</sub> O,5H <sub>2</sub> O	: Trouvé %	55,69	4,97	4,71

Les composés des exemples répertoriés dans le tableau 6 (l, Ar = dichloro-3,4 phényle ; Z = dichloro-2,4 phényle) ont été préparés selon l'exemple 111.

Les composés des exemples répertoriés dans le tableau 7 (l.Ar' = dichloro-3,4 phényle) et le tableau 8 (l. Ar' = dichloro-3,4 phényle ou trifluorométhyl-3 phényle) ont été préparés selon les exemples 1, 2 ou 3.

# TABLEAU 6

:		: X X' /~	:	Analyse	élément	taire
:	Produit n° SR	: Ar - C - Y N-	• :	C	Н	N
:	(Exemple n°)	: 🔾	: Cal-	culé %		
:		;	: Tro	uvé %		
:		:	: Sel		•	
:- :		CH2	:	55,65	5,15	4,4
:	47440 A	: /\/ \\\ .		55,71		
	(112)			HC1		
	,	но 🗸				
		. н				
	46416 A	. Ï.		58,16	4,88	4.6
	(113)			58,36		•
	(/			HC1	-,	
		ОН	:			
	46160 A	CH .		55 65	5,15	4,4
	(114)		:	55,72		
	(11+)		:	HC1, 0		4,5

	:	: A .C. A	:			:
	: 46508 A	: (\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	: 54,27	4,55	4,37	:
	: (115)		: 54,50	4,61	4,22	:
5	:	; <sub>F</sub> \	: HC1, 0	,5 H <sub>2</sub> O		:
	:	:	:			:
	:	: . C .	:			:
10	: 46509 A		: 52,76	4,13	4,10	:
10	: (116)	: 1 1 N	: 52,52	4,26	3,97	:
	:	: CF3	: HCl			:
			:			:
15	:	: .	:			:
	: 46619 A	:	: 51,84	5,27	7,32	:
	: (117)	. 1 . 1 1	: 51,72	5,53	7,09	:
		: F N CH3	: HC1, 0	,5 H <sub>2</sub> O		:
20	:	: DCH2CH2-N	:	_		:
	:	: СН3	:			:
	:	:	:			:
	:	: .				:
25	: 46690 A	: /\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	: 52,68	4,90	6,58	:
	: (118)	.       N	: 52,06	5,02	6,42	:
	:	. 🗸 💛	: 2HC1			:
30	:	:	:			:
	:	:	:			:
	: 47147	. \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	: 53,82	4,68	6,72	:
	: (119)	. [ ] [ ]	: 53,61	4,72	6,46	:
35	:	. 🗸 💛	: HC1, 0	,5 H <sub>2</sub> 0		:
	;	:	:	-		:
	:	:	:			:
	:	: ^ ^	: 48,39	5,00	8,68	:
40	: 47678 A	: N-CH2-	: 48,21	5,23	8,28	:
	; (120)	: N   N	: 2HC1,	H <sub>2</sub> 0		:
		. \\	:			:

5	: 46261 A : (121) : : : 46445 A : (122)	: S CH2 N-	:	52,68 4,91 52,91 5,01 HC1, 0,5 H <sub>2</sub> 0	4,55 : 4,47 : : : 4,51 : 4,33 :
15	: : 46158 A : (123)	: : : : N	: : : : : : : : : : : : : : : : : : : :	55,47 4,97 55,57 4,97 HCl, 0,5 H <sub>2</sub> O	: 4,46 : 4,43 :
20	: 46157 A : (124)	: c1 CH <sub>2</sub> N	:	54,05 4,84 54,10 4,91 HC1; 0,5 H <sub>2</sub> O	: 4,34 : 4,28 :
25	: : 46511 A : (125)	: CH2	:	53,87 4,52 53,69 4,75 HC1	4,19 : 4,05 :
30	: :	: CF <sub>3</sub> :	: : : :		:
35	: 46288 A : (126) :	:	:	56,30 5,35 55,91 5,29 HC1, 0,5 H <sub>2</sub> 0	4,39 : 4,56 : :
40	: : 47348 A : (127)	: CH <sub>2</sub> N N	:	49,73 4,74 50,13 4,72 2HC1, H <sub>2</sub> O	6,00 : 5,84 : :
45	:	: L	: :		:

# TABLEAU 7

CH2 -N N- CH2CH2 - CH - NH - T - Z

15

	: n° SR	:	: Analyse élémen	taire :
	: exemple n°		: С н	
20	· ckempro		: Calculé %	:
		•	: Trouvé %	:
		•	: Sel	:
		·	;	:
25			: 57,71 5,	47 9,28 :
		: - co -	: 57,85 5,	59 9,08 :
	: 46924 A		: 2HC1, 0,5	H <sub>2</sub> O :
30	: (128)		:	:
	:	: ĊN	:	:
	:	:	:	:
	:	: ^	: 57,71 5,	47 9,28 :
35	: 46925 A	: - 00 -//	: 57,80 5,	41 9,21 :
	: (129)	: \\	: 2HC1, 0,5	H <sub>2</sub> O :
	:	: CN	:	:
40	:	:	:	:
	:	: ŅH2	:	:
	:	: 1	: 52,63 5,	84 8,77 :
	: 46913 A	: - co -// \	: 52,19 6,	07 8,32 :
45	: (130)	: [ ]	: 3HC1, H <sub>2</sub> O	:
	:		:	:
	:	:	:	:

EP 0 428 434 A2

	:		: NH2	:				:
	:		:	:	50,61	5,31	8,43	:
	:	46922 A	: - co -//	:	51,01	5,45	8,21	:
5	:	(131)	. [ ]	:	2HC1, 0	,5 H <sub>2</sub> O		:
	. :		: C1	:				:
	:		:	:				:
10	:		: NH2	:				:
			. 1	:	50,61	5,31	8,43	:
	:	46915 A	: - co -	:	50,30	5,48	8,16	:
	:	(132)	. ( )		знс1, с	,5 H <sub>2</sub> O		:
15	:		:	:				;
	:		: Ċı	:				:
	:		:	:				:
	:		: ~	:	58,90	5,83	8,54	:
20	:	46813 A	: - CO - NH -	:	58,62	6,01	8,42	:
	:	(133)	:	:	3HC1, H	120		:
	:		. // \}	:				:
25	:		: \_	:				:

TABLEAU 8

10

55

15		Produit n° SR (Exemple n°)		m :	Ar'	: Z	: F,°C : Sel	; Solv. recrist. :
	:		;	:	Ţ	· •\	:	
	:	46721 A	:	2 :	<i>(</i> \\	: \/\\	: 120-1	25 :
	:	(134)	:	:	l l		: éther	:
20	:		:	:	V c₁	: /\n/	: 2HC1	:
	:		:	:	Ċ1	: s , 00	Нз :	:
	:		:	:		: Y\	:	:
25	:		:	:		: ( )	:	:
	:		:	:		: Y	:	:
	:		:	:		: ÖCH3	:	:
	:		:	:		:	:	:
30	:		:	:		: \	CH3 :	:
	:	46827 A	: :	2:	**	: }=	: 107-1	
	:	(135)	:	:		: /		2/ëther isopropylique
35	:		:	:		: H <sub>5</sub> C <sub>6</sub> N	: HC1	:
••	:		:	:		:	:	:
	:		:	:		: \ \ \	٠ :	
	:	46890 A	: :	2 :	"	: Y Y	: 118-1	
40	:	(136)	:	:		: 1	: CH2C1	2/Et <sub>2</sub> 0 :
	:		:	:		: 0" \0' \	∵ : нс1	:
	:		:	:		:	:	:
	:		:	:		: 1	:	:
45	:	47099 A	: 2	2 :	**	: (\)	: 120-1	30 :
	:	(137)	:	:		: ! .	: CH2C1	2/Et <sub>2</sub> 0 :
	:		:	:		: C1 'N C	1 : HC1	:

112   Pentane/Et20   Pentane/Et20								
5 : (138) : : : CF3 : H <sub>5</sub> C <sub>6</sub> N : HC1  10 : 47221 A : 2 : : : N N N C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> : 170-174  11 : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :	$\downarrow$	: CH3		:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: 2 :		: \_	: 112	:
10	5	:	(138)	: :	(, ',	: 1/2 0	: Pentane/Et <sub>2</sub> O	:
10		:		: :	V CF3	: H5C6 N	: HC1	:
: (139) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :		:	:	:
: (139) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :	Ţ	: N-N-C6H5	;	:
: (139) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :	10	:	47221 A	: 2 :		:   'N	: 170-174	:
15		:	(139)	: :		:/\	: CH2Cl2/éther isoprop	ylique
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :	V c1	: CH3	: HC1	:
1	16	:		: :	ζı	:	:	
: 47284 A : 2 : " : 122  20 : (140) : .: : : : : : : : : : : : : : : : : :	. 10	:		: :		:	:	:
20 : (140) : .: : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :			:	:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	47284 A	: 2 :	"	. /	: 122	:
	20	:	(140)	: .:		: [.]	: CH2Cl2/Et20	:
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :		: \_/\\		:
## 1		:		: :		: N C1	:	:
25 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :		: H3C O	:	:
: 47437 A : 2 : " : N : 98-100 : : 30 : : : : : : : : : : : : : : :	25	:		: :			:	:
1		:		: :		: H5C6	:	:
50 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	47437 A	: 2 :	**		: 98-100	:
30 : : : : : : S' : HC1 : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	(141)	: :		.   'N	: éther	
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :	30	:		: :		^ /		
1		:		: :				
35 : 47806 A : 2 : " : : 124 : ther isopropylique/ : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :				
: (142) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:	47806 A	: 2 :		\ \(\lambda\)	: 124	
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :	30	:	(142)	: :		11 11 1		
: : : : : : : : : : : : : : : : : : :		:				$\sim \sim \prime \prime \prime$	CH-U	
40 : :: : : : : : : : : : : : : : : : :		:		: :			. HCT	
: 47036 A : 2 : " : : : : : : : : : : : : : : : :	40	:						
: (143) : : : : A-GEt : : HC1 :			47036 A			\ \		:
: : : N : HC1 :						li il i		:
45			,			\ \ //		
	45						: 101	:

50

55 .

20	:		: :		: ' `o'	: HC1	:
	:	(146)	: :		・犬り	: Ether isopropylique	:
	:	47580 A	: 3 :	"	: <u>                                     </u>	: 180	:
	:		: :		:	:	:
15	:		: :		: Н	:	:
	:		: :		: 🗸 "M	: HCl	:
	:	(145)	: :		: \\/	: AcOEt	:
10	:	47000 A	: 2 :	"	: Y' Y N	: 200	:
	:		: :		: \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	:	:
	:		: :		:	:	:
	:		: :		: Н	:	:
5	:		: :		: ' N V	: HCl	:
	:	(144)	: :		・スズル	: CH2Cl2/Ether	:
	:	46769 A	: 2 :	"	: [[	: 153-155	:
	;		: :		. 🔊	:	:

# EXEMPLE 147

Chlorhydrate de N[(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (+). SR 47050 A.

$$_{36}$$
 (I\*) : Ar - C - Y N - = CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> N-; m = 2; Q = H;

Les pouvoirs rotatoires des composés ci-dessous ont été mesurés à 25 °C.

A) N-(phényl-1 éthyl) \$\(\text{g}(tert\)-butoxy carbonylaminométhyl) -dichloro-3,4 benzènepropanamide.

# Etape 1

50

Dans un tricol de 2 litres balayé à l'azote, on introduit 39,6 ml de diisopropylamine en solution dans 200 ml de THF anhydre. On refroidit à -60 °C et additionne à cette température dans l'ordre :

- 176 ml d'une solution 1,6 M de butyllithium dans l'hexane,
- 50 g de dichloro-3,4 benzène acétonotrile dans 300 ml de THF, puis,
- 39,4 ml de bromoacétate de tert-butyle dans 100 ml de THF.

On laisse revenir la température à 0 °C en 2 heures 30. Le mélange est versé sur 3 l de solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium. On extrait 2 fois à l'éther, sèche sur sulfate de magnésium, évapore les solvants. L'huile obtenue est chromatographiée sur 1 kg de silice H. Elution avec un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle : 95/5. On obtient ainsi 44,3 g de β-cyanodichioro-3,4 benzènepropanoate de s'erzhinuty.

F = 67°C

#### Etape 2

10

15

Un mélange de 40 g du produit obtenu précédemment (étape 1), 700 ml d'éthanol absolu, 200 ml d'ammoniaque concentré (20 %) et 3 spatules de nickel Raney est agité sous atmosphère d'hydrogène pendant 5 heures. Après filtration du catalyseur et évaporation des solvants on obtient 38,8 g de  $\beta$ -aminométhyldichibro-3,4 benzhepropanoate de ferr-butyle sous forme d'huile.

Etape 3

Une solution de 23,5 g du produit obtenu précédemment (étape 2) dans 150 ml de dichlorométhane est refroidie à -10°C. On additionne 250 ml d'acide trifluoracétique puis on laisse remonter la température à 20°C en th 30

Après élimination des solvants, on obtient 27 g de trifluoroacétate de l'acide β-aminométhyldichloro-3,4 benzènepropanoïque sous forme d'huile.

## Etape 4

A 27 g du produit obtenu précédemment (étape 3) en solution dans 150 ml d'eau, on additionne 150 ml de dioxanne puis 30 ml de triéthylamine, puis une solution de 23 g de dicarbonate de d-fert-butyle dans 30 50 ml de droxanne. On chauffe à 100° C pendant 1 heure. Le dioxanne est éliminé sous vide et la solution obtenue est lavée à l'éther is opropylique. La phase aqueuse est versée sur 1,5 l de solution tampon phosphate pht = 2. Après extraction à l'éther et séchage sur sutlate de magnésum on évapore les solvants. L'huile obtenue est cristallisée dans l'éther isopropylique, ce qui donne 20,3 g de l'acide β-(tert-butxoycarbonylaminométhyl-dichlor-3,4 benzhepropanolity).

### Etape 5

- A 10 g du produit obtenu précédemment (étape 4) en solution dans 150 ml de dichlorométhane on additionne dans l'ordre :
  - 8 ml de triéthylamine.
  - 3,5 g de S(-) α-méthylbenzylamine,
- 14 g de BOP (hexafluorophosphate de benzotriazoly) N-oxytrisdiméthylaminophosphonium).

50 B) Ester méthylique de l'acide β-(dichloro-2,4 benzoylaminométhyl)-dichloro-3,4 benzènepropano que (+).

### Etape 1

Séparation des diastéréoisomères du [N-(phényl-1 éthyl) ] β-tert-butoxycarbonylaminométhyl-dichloro-3,4 benzènepropanamide.

Le produit brut est un mélange de deux diastéréoisomères. Ils sont séparables par chromatographie sur couche mince. On les sépare de façon préparative à l'aide d'une chromatographie sur 400 g de silice H en éluant avec un mélange toluène/acétate d'éthyle : 80/20. L'isomère le moins polaire sort en premier et on en recueille 5.8 a.

5 F = 146-147 C  $[\alpha] D = -43.6^{\circ}$  (c = 1 dans le chloroforme).

## Etape 2

Une solution de 5 g du produit obtenu précédemment dans 10 ml de dioxanne et 50 ml d'acide chlorhydrique 6 N est chauffée à reflux durant la nuit. Après refroidissement de la solution, on la lave à l'éther puis on neutralise progressivement la phase aqueuse avec du bicarbonate de sodium solide jusqu'à pH = 7. On obtient alors un précipité que l'on filtre, lave à l'eau, à l'isopropanol puis à l'éther. Après 15 séchage, on obtient 1,88 g de l'acide β-aminométhyl-dichloro-3,4 benzènepropanoïque. F = 202-204 °C.

#### Etape 3

A une suspension de 1,85 g de produit obtenu précédemment (étape 2) dans 20 ml de méthanol refroidie à -20°C sous azote, on ajoute 1,10 ml de chlorure de thionyle puis on laisse remonter la température à 20°C. 2 heures après, on ajoute 200 ml d'éther, filtre et lave à l'éther le produit qui a cristallisé. Après séchage, on obtient 2,15 g de 6-aminométhyl-dichloro-3.4 benzènepropanoate de méthyle 25 (-), F = 184-186 °C

 $[\alpha]$  D = -4,3° (c = 1 dans le méthanol).

# Etape 4

A une solution de 2,0 g de produit obtenu précédemment (étape 3) et 1,5 g de triéthylamine dans 20 ml de dichlorométhane refroidie à 0°C, on ajoute une solution de chlorure de dichloro-2,4 benzoyle (1,54 g) dans 5 ml de dichlorométhane. 5 mn après, on concentre à sec la solution, ajoute de l'eau et extrait à l'acétate d'éthyle. Le résidu obtenu est ensuite cristallisé dans l'éther isopropylique. On obtient ainsi 2,72 q 35 de 8-(dichloro-2,4 benzoylaminoéthyl)-benzènepropanoate de méthyle (+). F = 105-107°C

 $[\alpha] D = + 26.6^{\circ}$  (c = 1 dans le chloroforme).

40 C) Ester méthylique de l'acide β-(dichloro-2,4 benzoylaminométhyl)-dichloro-3,4 benzènepropanoïque (-).

#### Etape 1

En procédant comme il est décrit dans l'exemple 1 B) étape 1, on recueille l'isomère le plus polaire en éluant avec un mélange toluène/acétate d'éthyle : 80/20 puis 60/40. La concentration des fractions fournit 5.4 g de [N-(phényl-1 éthyl)] β-(tert-butoxycarbonyl-aminométhyl)-dichloro-3.4 benzènepropanamide. F = 161-162 C

 $[\alpha] D = -18.4^{\circ}$  (c = 1 dans le chloroforme).

#### Etape 2

50

En procédant comme il est décrit dans l'exemple 1 B) étape 2, on prépare l'acide β-aminométhyl-55 dichloro-3,4 benzènepropanolique.

F = 202-204 C

## Etape 3

En procédant comme il est décrit dans l'exemple 1 B) étape 3, on prépare le β-aminométhyl-dichloro-3,4 benzènepropanoate de méthyle (+).

5 F = 184-185 C

 $\lceil \alpha \rceil D = + 3.9^{\circ}$  (c = 1 dans le méthanol).

### Etape 4

En procédant comme il est décrit dans l'exemple 1 B) étape 4, on prépare le β-(dichloro-2,4 benzylaminométhyt)-dichloro-3,4 benzènepropanoste de méthyte (-). F = 108-109 °C

 $[\alpha] D = -27.7^{\circ}$  (c = 1 dans le chloroforme).

 $[\alpha]$  D = -27,7 (c = 1 dans le chlorotorme).

 D) Réduction des esters méthyliques de l'acide β-(dichloro-2,4 benzoylaminométhyl)- dichloro-3,4 benzènepropanoïque (+) ou (-).

20 On prépare tout d'abord une solution 0,5 M de borohydrure de calcium dans le THF en laissant agiler 3 heures une suspension de borohydrure de sodium (0,1 mole) et de chlorure de calcium (0,05 mole) dans 100 ml de THF. On ajoute ensuite 13 ml de cette solution à une solution de 2,5 g d'ester méthylique de l'acide s-(dichioro-2,4 benzoylaminométhyl)- dichioro3,4 benzènepropanoîtque (+) ou (-) dans 20 ml de THF. On laisse agiler durant la nuit. Le lendemain, la solution est refroidie à 0 °C puis hydrolysée seve de 28 l'eau puis de l'acide chlorhydrique ditué. Après extraction à l'éther, on recueille l'alcool (+) ou (-) oratiourement our sous forme d'huile.

- 1,3 g de l'alcool obtenu précédemment sont mis en solution dans 30 ml de dichlorométhane puis on ajoute à la solution refroidie à 0 °C, 0,5 ml de triéthylamine et 0,3 ml de chlorure de mésyle. Le mélange réactionnel est agité à 0 °C pendant 45 minutes, lavé 3 fots à l'eau glacée, décanté, séché sur MgSO₄ et soncentré sous vide.

Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : acétate d'éthyle/pentane 60/40. Les fractions pures sont concentrées sous vide.

Ainsi on obtient à partir de l'ester (+) un résidu qui est recristallisé de l'éther isopropylique pour fournir 1,1 g de méthenseulfonate du (dichloro-2,4 benzoylaminométhyl)-y-dichloro-3,4 benzènepropanol (+). 40 F = 74-77 ° C

 $[\alpha]$  D = + 21,2° (c = 1 dans le chloroforme).

Ainsi on obtient à partir de l'ester (-) en procédant comme ci-dessus, le méthanesulfonate du (dichloro-2,4 benzoylaminométhyl)-y-dichloro-3,4 benzènepropanol (-). F = 72-76 (-)

45 [α] D = -22,5° (c = 1 dans le chloroforme).

50

- F) Préparation du chlorhydrate de N[(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (+), SR 47050 A.
- 0,6 g du mésylate (+) obtenu précédemment et 0,54 g de benzyl-4 pipéridine sont mis en solution dans 1 ml de diméthylformamide et le mélange réactionnel est chauffée à 60° C pendant 30 minutes. On ajoute de l'eau et extrait à l'acétate d'éthyle. La phase organique est concentrée sous vide et le résidu est chromatographié sur gel de sitiee. Eluant : dichlorométhane/méthanol : 97/3.

Les fractions de produit pur sont concentrées sous vide, le résidu est dilué dans le dichlorométhane et l'addition d'éther chlorhydrique permet l'obtention du chlorhydrate.

m = 0.5 a

 $\lceil \alpha \rceil D = + 14.0^{\circ} (c = 1 \text{ dans le chloroforme}).$ 

### EXEMPLE 148

Chlorhydrate de N[(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (-). SR 47051 A.

$$\chi$$
 (I\*) : Ar - C - Y N - = CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> N- ; m = 2 ; Q = H ;

En procédant de la même façon que précédemment (selon exemple 147 F)) mais en utilisant comme produit de départ l'isomère (-) mésique, on obtient le SR 47051 A.
[a] D = 1,45 (c = 1 dans le chloroforme).

### EXEMPLE 149

20

En procédant comme il est décrit dans l'exemple 147 cl-dessus, on prépare : - le chlorhydrate de N[(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (-). SR 30 47243 A.

$$Ar' = F ; R = H ; T - Z = C C$$

45 [ $\alpha$ ] D = -8,5 (c = 1 dans le chloroforme).

## EXEMPLE 150

En procédant comme il est décrit dans l'exemple 147 ci-dessus, on prépare : - les chlorhydrate de N[(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl}-dichloro-2,4 benzamide (+). SR 47238 A.

(I\*) : Ar - C - Y N - = 
$$CH_2$$
 -N N = 2 ; Q = H ;

$$Ar' = F; R = H; T - Z = -C$$

$$C1$$

 $[\alpha] D = +7.3^{\circ} (c = 1 \text{ dans le chloroforme}).$ 

EXEMPLE 151

10

25

20 Chlorhydrate de N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxami-de (+) et (-).

Etape 1

amino-1 (dichloro-3,4 phényl)-2 hydroxy-4 butane.

150 ml d'une solution saturée d'éther c'hlorhydrique sont ajoutés à 149 q de (tétrahydropyranyl/2 oxy)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 amion-1 butane en solution dans 700 ml de méthanol. Le métiange est agilé pendant 1/2 heure à température ambiante, concentré sous vide et le résidu est repris dans 500 ml d'eau et lavé à l'éther. La phase aqueuse est alcalinisée avec une solution d'hydroxyde de socium et extraite deux fois au dichlorométhane. Les phases organiques sont séchées sur MgSOs, filtrées et concentrées sous vide. Le résidu est repris dans 400 ml d'éther isopropylique et le métange est agité pendant une heure à empérature ambiante. Le précipité est filtré et lavé à l'éther.

m = 98.2 q
F = 90.91 °C

Etape 2

- Fnantiomère (+) de l'amino-1 (dichloro-3,4 phényl)-2 hydroxy-4 butane.

A 59,65 g d'acide D (·) tartrique en solution dans 2 litres de méthanol chauffé au reflux, on ajoute 93 g du racémique, précédemment préparé selon l'étape 1, en solution dans 300 m I de méthanol. On laisse s revenir à température ambiante, filtre les cristaux, lave au méthanol et sêche sous vide à 50 °C sur P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>.

```
m = 64.8 g

[\alpha] D = -5.2^{\circ} (c = 1 dans l'eau).
```

On recristallise ensuite dans 2,96 l de méthanol, filtre les cristaux les lave au méthanol et sèche sous vide à 50 °C sur P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

```
70 m = 45,3 g

[\alpha] D = -4,5° (c = 1 dans l'eau)

F = 201° C.
```

Le D (-) tartrate est repris dans 250 ml d'eau, on alcalinise avec une solution concentrée d'hydroxyde de sodium et extrait avec 3 lois 200 ml de dichlorométhane, lave avec une solution saturée de chlorure de 15 sodium, décante, sèche sur MgSQ<sub>+</sub>, filtre et concentre sous vide. Le résidu est repris dans l'éther isopropylique, le mélange est agité pendant une heure à température ambiante, les cristaux sont filtrés et lavés à l'éther isopropylique.

```
m = 24,7 g

[\alpha] D = +9,0° (c = 1 dans le méthanol)

20 F = 79-80° C.
```

Enantiomère (-) de l'amino-1 (dichloro-3,4 phényl)-2 hydroxy-4 butane.

En procédant comme précédemment et en utilisant l'acide L (+) tartrique on obtient l'énantiomère (-).
[a] D = -9,2° (c = 1 dans le méthanol)
F = 79-8-0° C.

```
30 Etape 3
```

N [(dichloro-3.4 phényl)-2 mésyloxy-4 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide (énantiomère (-)).

35 4,45 g de chiorure de l'acide (horo-4 naphtoïque en solution dans 50 ml de dichlorométhane sont ajoudés goutte à e0° C à une solution de 5 g du produit obtenu précédemment (énantionahe (+)) dans 100 ml de dichlorométhane en présence de 2,8 g de triéfflytamine. On agite le mélange pendant 15 minutes à -80° C et laisser remoniter la température à -30° C. On ajoute alors 2,5 g de triéflyviamine et 2,7 g de chicrure de mésyle et laisse revenir à température abnaine. On lava et l'eau séche la phase organique su m/MgSO<sub>4</sub>, et concentre sous vide. Le résidu est chromatographié sur gel de silice, éluant : dichlorométhame/méthanol 9,8,0,5.

Les fractions pures sont concentrées sous vide.

```
m = 8,4 g

\lceil \alpha \rceil D = -22.8° (c = 1 dans le méthanol).
```

N- [(dichloro-3,4 phényl)-2 mésyloxy-4 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide (énantiomère (+)).

L'énantiomère (+) est obtenu en procédant comme décrit précédemment à l'étape 3 mais en utilisant so l'énantiomère (-) de l'étape 2.

```
[\alpha] D = +22.7^{\circ} (c = 1 dans le méthanol).
```

```
Etape 4
```

Chlorhydrate de N- [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide. Enantiomère (-) SR 48225 A.

7 g de l'énantiomère (·) obtenu à l'étape 3 et 5,02 g de benzyl-4 pipéridine sont mis en solution dans 15 ml de diméthylformamide et le mélange réactionnel est chauffé à 70° C pendant deux heures. Le mélange est versé sur de l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, les phases organiques sont lavées avec une solution saturée de chlorure de sodium, séchées sur MgSO<sub>4</sub> et concentrées sous vide. Le résidu est s'chromatoraphié sur cel de silice, éluant : cichlorométhaméthanol 973.

Le fractions de produit pur sont concentrées sous vide, le résidu est dilué dans le dichlorométhane et l'addition d'éther chlorhydrique permet l'obtention du chlorhydrate.

m = 6.2 g $[a] D = -35.5^{\circ} (c = 1 dans le méthanol).$ 

Enantiomère (+), SR 48226 A

En procédant de la même façon que pour l'énantiomère (-) précédemment préparé mais en utilisant 15 l'énantiomère (+) obtenu à l'élape 3, on obtient l'énantiomère (+).

[a] D = +36.0° (c = 1 dans le méthanol).

20 EXEMPLE 152 :

25

25

Chlorhydrate de N-méthyl-N [(benzyl-4 pipéridlnyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] phénylacétamide. SR 48172 A.

A partir du chlorhydrate de (benzyi-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 N-méthylamlno-1 butane déch partir dans l'étape a) de l'Exemple 98, par réaction avec le chlorure de l'acide phénylacétique selon le mode opératire décrit dans l'Étxemple 1, on obtient le composé SR 48172 A.

# Revendications

1. Un composé de formule

$$A_{r} - C - Y N - (CH_{2})_{m} - C - CH_{2} - N - T - Z$$
 (I)

dans laquelle :

- m est un nombre entier de 1 à 3;

 Ar et Ar représentent, indépendamment, un groupe thiényle; un groupe phényle non substitué, mono ou di-substitué par un atome d'halogène, par un alkyle en C1-C2, par un trifluorométryle, par un alcoxy dans dequel l'alkyle est en C1-C2, par un hydroxyle, par un méthylènedioxy; un groupe imidazolyle; Ar pouvant également être un groupe benzothiényle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe naphtyle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe biphényle; un indolyle non substitué ou substitué sur l'azote par un groupe benzyle;

X représente l'hydrogène;

so - X' représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle, ou est réuni à X" ci-dessous pour former une liaison carbone-carbone;

. ou bien X et X', ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>. Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone:

ss - Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X") où X" est l'hydrogène ou, avec X', forme une liaison carbone-carbone;

Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-Am',
 où q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle

pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone;

- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>), L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino,

- T représente un groupe choisi parmi

10 W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

15

20

M représente l'hydrogène ou un alkyle droit ou ramifié en C.-Ce; un phénylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone, non substitué, mon ou polysubstitué sur le cycle aromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 atomes de carbone, un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone; un pyridylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un naphtylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone un pyridylfhiolalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un stryrie; un (méthyl-1) limidazolyi-2 thiolalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un sort-) phénylindan-3 traile 3 atomes de carbone; un sort-or phénylindan-3 atomes 4 atomes de carbone; un sort-or propriet 4 atomes de carbone; un sort-or phénylindan-3 atomes 5 atomes de carbone; un sort-or phénylinda

30 yle-2 ; un groupe aromatique ou hétéroaromatique non substitué, mono ou polysubstitué;

ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.

2. Un composé optiquement pur de formule :

ses sels pharmaceutiquement acceptables.

$$Ar - C - V N - (CH_2)_m - C + CH_2 - N - T - Z$$
 (I\*)

40 dans laquelle :

"" signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée

· m, Ar et Ar , X, X , Y, Q, R, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1.

ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.

3. N ((benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide ou un de ses sels oharmaceutiquement acceptables.

 N ((benzyi-4 pipéndinyi-1)-4 (difluoro-3,4 phényi)-2 butyi]-dichloro-2,4 benzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

pharmaceutiquement acceptables.

5. N [(benzyl-4 pipéndinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide ou un de

50 6. N ((benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (+) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

pharmaceunquement acceptations. 7. N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (-) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

8. N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (+) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

9. N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide (-) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

10. N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide (+) ou un

de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

- 11. N [(benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide (-) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
- 12. Procédé pour la préparation de composés selon la revendication 1, caractérisé en ce que
- a) on traite une amine libre de formule :

dans laquelle m, Ar et Q sont tels que définis précédemment dans la revendication 1; R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>),-L , où n est tel que défini dans la revendication 1, et et le st l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur ; et E représente un groupe N-protecteur ; et l'active de l'act

où Ar, X et Y sont tels que définis dans la revendication 1 et X\* représente le groupe X\*, tel que défini dans la revendication 1, dans lequel le groupe hydroxy est protégé par un groupe O-protecteur ; - soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO - CO - Z (III)

10

15

20

25

35

45

50

55

dans laquelle Z est tel que défini dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est -CO-,

- soit avec un iso(thio)cvanate de formule :

W = C = N - Z (III)

dans laquelle W et Z sont tels que définis dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (i) où T est -C(W)-NH-, pour former le composé de formule :

$$\begin{array}{ccc} & & & & & & \\ & & & & & & \\ E-(CH_2)_m-C-CH_2-N-T-Z & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ \end{array}$$

 b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse acide, l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape a) sur l'amine de départ de formule (II).

c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule:

$$Q R^{o'}$$

$$HO-(CH2)m-C-CH2-N-T-Z (V)$$

avec le chlorure de méthanesulfonvie

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

Q R°
$$CH_3SO_2-0-(CH_2)m-\dot{C}-CH_2-\dot{N}-T-Z$$
 (VI)

avec une amine secondaire de formule :

5

10

30

55

$$Ar - C - Y$$
 NH (VII)

dans laquelle Ar, Y, X et X' sont tels que définis dans la revendication 1,

e) on élimine les groupes O-protecteur et N-protecteur éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu en un de ses sels.

13. Procédé stéréosélectif pour la préparation de composés optiquement purs de formule (I°), selon la revendication 2, caractérisé en ce que on traite un composé de formule :

dans un solvant, en milieu acide, pour fournir l'aminoacide de formule:

$$\begin{array}{c} Q \\ \text{HO-C-(CH2)}_{m-1}\text{-}C^{+}\text{-}CH2\text{-}NHR^{\circ} \\ 0 & \text{Ar'} \end{array}$$
 (XVIII\*)

35 qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, où Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide. puis on traite l'ester correspondant de formule :

dans laquelle Alk est tel que défini ci-dessus; Q, Ar' et m sont tels que définis dans la revendication 1 et 45 R° est tel que défini dans la revendication 12.

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :
- HO-CO-Z (III)
- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :
- W = C = N Z (III)
- Z et W étant tel que définis ci-dessus, dans la revendication 2, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

à l'action d'un agent réducteur et on transforme l'alcool correspondant de formule :

$$Q R^{\circ}$$
HO- $(CH_2)_{\mathfrak{m}}$ - $C+-CH_2$ - $N-T-Z$  (V\*)

en son ester méthanesulfonate de formule:

15 qui, par traitement avec une amine de formule :

dans laquelle Ar,X,X' et Y sont tels que définis dans la revendication 1 et déprotection éventuelle, donne le composé de formule (l').

25 14. Un composé de formule :

$$E^{\circ \circ}$$
 -  $(CH_2)_m$  -  $C - CH_2$  -  $NH$  -  $R^{\circ \circ}$  (XVI)

dans laquelle

10

20

40

- E \* représente un groupe tétrahydropyranyloxy, un groupe hydroxy, ou un groupe

 - X\* représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle libre ou protégé par un groupe O-protecteur, ou est réuni à X ci-dessous pour former une liaison carbone-carbone;

. ou bien X et X \* \*, ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O-45 (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone :

- Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X") où X" est l'hydrogène, ou, avec X", forme une liaison carbone-carbone;

- R \* représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH2)<sub>n</sub>-L \* , où n est un nombre de 2 à 6 set L \* est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur ;

- m. Ar et Ar , X et Q sont tels que définis dans la revendication 1

ou un de ses sels.

15. Composé selon la revendication 14, de formule (XVI), dans laquelle m, Q, Ar sont tels que définis dans la revendication 1, E est un groupe hydroxy, R est R, ce demier ayant la signification définie dans se la revendication 12, ledit composé étant sous forme potiquement pure.

16. Composé de formule :

$$G - O - (CH_2)_m - \overset{Q}{\overset{}{\overset{}{\stackrel{}{\stackrel{}}{\stackrel{}}{\stackrel{}}{\stackrel{}}}}} - CH_2 - \overset{N}{\overset{N}} - T - Z$$
 (V'

dans laquelle :

- G est l'hydrogène, un groupe tétrahydropyranyle ou un groupe méthanesulfonyle ;
- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>),-L , où n est un nombre de 2 à 6
- et L\*\* est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur ;
- m,Ar', Q, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1.

ou un de ses sels.

- 17. Composé selon la revendication 16, de formule (V) dans laquelle m, Q, T, Ar et Z sont tels que définis dans la revendication 1, G est I hydrogène et R° est R°, ce dernier ayant la signification définie dans la revendication 12, ledit composé étant sous forme optiquement pure.
  - 18. Composé selon la revendication 15 de formule (V) dans laquelle m, Q, T, Ar' et Z sont tels que définis dans la revendication 1, G est un groupe méthanesitonyle et R' est R', ce dernier ayant la signification définie dans la revendication 2. Ledit composé seultonyle et R' est R', ce dernier ayant la signification définie dans la revendication 2. Ledit composé étant sous forme optiquement pure.
- Composition pharmaceutique contenant, en tant que principe actif, un composé de formule (I) ou (I')
   selon l'une des revendications 1 ou 2.
  - Composition pharmaceutique selon la revendication 19, sous forme d'unité de dosage, dans laquelle le principe actif est mélangé à au moins un excipient pharmaceutique.
    - 21. Composition selon la revendication 20 contenant de 2,5 à 1000 mg de principe actif.
- Composé selon la revendication 14, caractérisé en ce que E \* représente un groupe hydroxy et R \* représente l'hydrogène.
  - 23. Chlorhydrate de N-méthyl-N[ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] phénylacétamide.

Revendications pour l'Etat contractant suivant: ES

30 1. Procédé pour la préparation de composés de formule :

$$Ar - C - Y N - (CH_2)_m - \frac{Q}{c} - CH_2 - \frac{R}{N} - T - Z$$
 (I)

35

dans laquelle :

- m est un nombre entier de 1 à 3;
- 40 Ar et Ar représentent, indépendamment, un groupe thiényle ; un groupe phényle non substitué, mono ou di-substitué par un atome d'halogène, par un altoyle en Ci-Ca, par un trifluorométhyle, par un atoxy dans lequel l'altive est en Ci-Ca, par un hydrovyle, par un méthylhendicky; un groupe indizable; i/x pouvant également être un groupe benzothiényle non substitué ou substitué par un halogène ; un groupe naphtyle non substitué ou substitué par un halogène ; un groupe biphényle ; un indolyle non substitué ou substitué as yur l'azote par un groupe benzyle ;
  - X représente l'hydrogène;
  - X représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle, ou est réuni à X" ci-dessous pour former une liaison carbone-carbone;
- . ou bien X et X<sup>\*</sup>, ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>so Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de
- Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C,-C<sub>4</sub> ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>x</sub>-Am´,
   50 û q est 2 ou 3 et Am´ est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone;
  - R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>),-L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino,

- T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

10

35

45

55

M représente l'hydrogène ou un alkyle droit ou ramifié en C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>: un phénylalkyle dans lequel le groupe akyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone, non substitué, mono ou polysubstitué sur le cycle aromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 atomes de carbone, un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone; un pyridylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un naphylalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un myridylthicalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un myridylthicalkyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un ovor i phénylindan-3 yle-2; un groupe aromatique en hétéroaromatique en on substitué, mono ou polysubstitué;

ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques,

30 caractérisé en ce que

a) on traite une amine libre de formule :

$$\begin{array}{c}
Q & R^{\circ} \\
E-(CH_{2})_{m}-C-CH_{2}-NH & (II)
\end{array}$$

dans laquelle m, Ar' et Q sont tels que définis précédemment R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>),-L', où n est tel que défini précédemment, et L' est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur ; et E représente un groupe hydroxy, un groupe Oprotégé tel que tétrahydropyran-2-yloxy, ou un groupe

où Ar, X et Y sont tels que définis prédécemment et X représente le groupe X, tel que défini précédemment, dans lequel le groupe hydroxy est protégé par un groupe O-protecteur :

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule ;

HO - CO - Z (III) dans laquelle Z est tel que défini ci-dessus, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

W = C = N - Z (III)

dans laquelle W et Z sont tels que définis ci-dessus, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I)

où T est -C(W)-NH-,

5

15

20

28

35

pour former le composé de formule :

$$\begin{array}{ccc}
Q & R^{\circ} \\
E-(CH_{2})_{m}-C-CH_{2}-N-T-Z & (IV)
\end{array}$$

b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse acide douce, l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape a) sur l'amine de départ de formule (II).

c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule :

avec le chlorure de méthanesulfonyle

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

30 avec une amine secondaire de formule:

dans laquelle Ar,Y,X et X' sont tels que définis précédemment,

 e) on élimine les groupes O-protecteur et N-protecteur éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu en un de ses sels.

2. Procédé pour la préparation de composés optiquement purs de formule :

$$A_{T} - C - Y$$
 $N - (CH_{2})_{m} - C + CH_{2} - N - T - Z$ 
 $A_{T} - C + CH_{2} - N - T - Z$ 
 $A_{T} - C + CH_{2} - N - T - Z$ 

dans laquelle :

50 - """ signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée ; - m, Ar et Ar', X, X', Y, Q, R, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1,

ou d'un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques, caractérisé en ce qu'on traite un composé de formule :

55

$$\begin{array}{c|c}
 & H & H & Q \\
\hline
C^{+} - N - C - (CH_2)_{m-1} - C - CH_2 - NHR^{\circ} \\
CH_3 & Ar^{\circ}
\end{array}$$
(XVII\*)

dans un solvant, en milieu acide, pour fournir l'aminoacide de formule:

15 qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, où Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

$$\begin{array}{c}
Q\\Alko-c-(CH_2)_{m-1}-\dot{C}^*-CH_2-NHR^\circ\\ \dot{b}\\ \dot{\lambda}_{r}
\end{array} (XIX*)$$

dans laquelle Alk est tel que défini ci-dessus et Q, Ar', R° et m sont tels que définis dans la revendication 25 1.

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO-CO-Z (III)

5

10

35

40

50

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule : W = C = N-Z (III')

30 Z et W étant tels que définis dans la revendication 1, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

$$\begin{array}{c} Q & R^{\circ} \\ A1k0-C-(CH_2)_{m-1}-C^{+}-CH_2-N-T-Z \\ 0 & Ar' \end{array}$$
 (XX\*)

à l'action d'un agent réducteur et on transforme l'alcool correspondant de formule :

$$\begin{array}{ccc} Q & R^{\circ} \\ \text{HO-}(\text{CH}_{2})_{m}\text{-}C^{\pm}\text{-}\text{CH}_{2}\text{-}N\text{-}T\text{-}Z & (V^{\pm}) \\ & A_{r} \end{array}$$

en son ester méthanesulfonate de formule:

qui, par traitement avec une amine de formule :

$$Ar - C - Y$$

$$NH$$
(VII)

dans laquelle Ar,X,X' et Y sont tels que définis dans la revendication 1 et déprotection éventuelle, donne le composé de formule (l'),

- que l'on transforme éventuellement en un de ses sels.
- 3. Procédé pour la préparation de composés de formule :

$$E^{\circ \circ}$$
 -  $(CH_2)_m$  -  $\begin{pmatrix} Q \\ CH_2 - CH_2 - NH - R^{\circ \circ} \end{pmatrix}$  (XVI)

dans laquelle

5

15

25

40

45

50

- E \* représente un groupe tétrahydropyranyloxy, un groupe hydroxy, ou un groupe

 - X° représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle libre ou protégé par un groupe O-protecteur, ou est réuni à X ci-dessous pour former une liaison carbone-carbone;

ou bien X et X \* , ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxylmino de formule = N-Oso (CH2)<sub>p</sub>-Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone :

Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X") où X" est l'hydrogène, ou, avec X , forme une llatson carbone-carbone ;

- R " représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>·L ", où n est un nombre de 2 à 6 s et L " est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur ;

- m, Ar et Ar, X et Q sont tels que définis dans la revendication 1 ou de l'un de ses sels.

caractérisé en ce que l'on soumet un nitrile de formule

$$E - (CH2)m - C - CN (VIII)$$

dans laquelle E est tel que défini dans la revendication 1, à une hydrogénation dans un alcanol en présence d'un catalyseur, pour obtenir l'amine libre primaire de formule :

$$E - (CH2)m - \overset{Q}{\overset{C}{\overset{}}} - CH2 - NH2$$

ladite amine libre primaire étant ensuite

 soit isolée si l'on doit préparer des composés de formule (XVI) dans laquelle R\* est l'hydrogène, et les groupes O- et N-protecteurs étant ensuite éventuellement éliminés pour obtenir des composés de formule :

 soit, pour préparer des composés de formule (XVI) où R\* est méthyle, traitée avec un chloroformiate, par exemple un chloroformiate de formule Cl-CO-O-Alk où Alk est un alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, pour obtenir les acarbamatises de formule :

$$E - (CH_2)_m - C - CH_2 - NH - C - OAlk$$

qui sont ensuite réduits par un agent réducteur tel qu'un hydrure métallique, ou un hydrure de bore, dans un solvant tel que l'éther ou le tolubne à une température comprise entre la température ambiante et 60° C, pour obtenir une méthylamine de formule :

$$E - (CH_2)_m - \dot{c}_{Ar'}^Q - CH_2 - \dot{N} - H$$

et les groupes O- et N-protecteurs étant ensuite éventuellement éliminés pour obtenir un composé de formule :

E°° - 
$$(CH_2)_m$$
 -  $\begin{pmatrix} C + CH_2 - N - H \\ A_{r} \end{pmatrix}$ 

- soit pour préparer les composés de formule (XVI) où R \* est un groupe -(CH<sub>2</sub>),-L \* , où n et L \* sont tals que définis ci-dessus, traité avec un dérivé fonctionnel réactif de l'acide de formule : L \* (CH<sub>2</sub>),-COH (IX)

pour obtenir un amide de formule :

5

15

25

45

50

$$E - (CH_2)_m - \begin{pmatrix} 0 \\ C - CH_2 - NH - CO - (CH_2)_{n-1} - L^o \end{pmatrix}$$
 (X)

dans laquelle m, n, E, Ar', Q et L' sont tels que définis dans la revendication 1, l'amide (X) étant ensuite réduite pour donner le composé de formule :

et les groupes O et N-protecteurs étant ensuite éventuellement éllminés pour obtenir un composé de formule :

$$E^{\circ \circ} - (CH_2)_m - \overset{Q}{\overset{L}{\overset{}{\circ}}} - CH_2 - NH - (CH_2)_n - L^{\circ \circ}$$

ces composés étant susceptibles de donner des sels avec des acides optiquement actifs afin d'obtenir des composés optiquement purs.

4. Procédé pour la préparation de composés de formule :

$$G - 0 - (CH_2)_m - C - CH_2 - N - T - Z$$
 (V<sup>r</sup>)

dans laquelle :

5

15

30

35

45

50

55

- G est l'hydrogène, un groupe tétrahydropyranyle ou un groupe méthanesulfonyle ;

R représente l'hydrogène un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur ;

et L'est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur ;

- m, Ar', Q, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1, ou d'un de leurs sels,

caractérisé en ce que :

a) on traite une amine libre de formule :

dans laquelle G, m, Ar' et Q sont tels que définis ci-dessus, et R' représente l' hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH2), L, où n est un nombre de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur,

- soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO - CO - Z

dans laquelle Z est tel que défini dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (V) où T est -CO-.

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

W = C = N - Z (III')

dans laquelle W et Z sont tels que définis dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule

pour former le composé de formule :

b) puis lorsque G représente un groupe tétrahydropyranyle, on élimine ce groupe par hydrolyse acide pour obtenir l'alcanolamine N-substituée de formule :

#### FP 0 428 434 A2

 c) puis éventuellement, on traite cette alcanolamine avec le chlorure de méthanesulfonyle pour obtenir le mésylate de formule :

- d) on élimine éventuellement les groupes N-protecteurs après chaque étape, et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu en un de ses sels.
- 5. Procédé selon la revendication 1 pour la préparation du N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide ou d'un de ses sels , caractérisé en ce qu'on utilise ;
- une amine libre de formule (II) dans laquelle m = 2 ; Ar est un groupe dichloro-3,4-phényl ; Q et R représentent l'hydrogène ;
  - un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle 7 est un groupe 2 4-dichlorophényl :

10

- et une amine secondaire de formule (VII) dans laquelle Ar est un groupe phényl; X et X' représentent l'hydrogène : et Y représente -CH.
- 25 6. Procédé selon la revendication 1 pour la préparation du N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (diffuoro-3,4 phényl)-2 butyl-dichloro-2.4 benzamide ou d'un de ses sels , caractérisé en ce qu'on utilise :
  - une amine libre de formule (ii) dans laquelle m = 2 ; Ar' est un groupe difluoro-3,4 phényl ; Q et R' représentent l'hydrogène ;
  - un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle Z est un groupe 2.4-dichlorophényl :
- et une amine secondaire de formule (VII) dans laquelle Ar est un groupe phényl; X et X représentent l'hydrogène; et Y représente -CH.
  - 7. Procédé selon la revendication 1 pour la préparation du N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ] fluoro-4-naphtalène-1 carboxamide ou d'un de ses sels, caractérisé en ce qu'on utilise
- 35 une amine libre de formule (II) dans laquelle m = 2 ; Ar est un groupe dichloro-3,4 phényl ; Q et R représentent l'hydrogène ;
  - un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle Z est un groupe fluoro-4-naphtyl-1 :
  - et une amine secondaire de formule (VII) dans laquelle Ar est un groupe phényl ; X et X représentent l'hydrogène : et Y représente -CH.
- 40 8. Procédé selon la revendication 2 pour la préparation du N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl]-dichloro-2,4 benzamide sous forme optiquement pure (+) ou (-) ou d'un de ses sels , caractérisé en ce qu'on utilise :
  - un composé de formule (XVII') dans laquelle m = 2 ; Ar' est un groupe dichloro-3,4 phényl ; et R' est l'hydrogène.
- 45 un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle Z est un groupe 2,4-dichlorophényl;
  - et une amine de formule (VII) dans laquelle Ar est un groupe phényl; X et X représentent l'hydrogène;
     et Y représente CH.
- Procédé selon la revendication 2 pour la préparation du N [ (benzyl-4 pipénidinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide sous forme optiquement pure (+) ou (-) ou d'un de ses sels , caractérisé en ce qu'on utilise :
  - un composé de formule (XVIII') dans laquelle m = 2 ; Ar' est un groupe difluoro-3,4 phényl ; et R' est l'hydrogène.
    - un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle Z est un groupe 2,4-dichlorophényl ;
- et une amine secondaire de formule (VII) dans laquelle Ar est un groupe phényl; X et X représentent
   l'hydropène: et Y représente -CH.
  - 10. Procédé selon la revendication 2 pour la préparation du N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3.4 phényl)-2 butyl] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide sous forme optiquement pure (+) ou (-), caractérisé en ce qu'on utilise:

- un composé de formule (XII°) dans laquelle m = 2 ; Ar' est un groupe dichloro-3,4 phényl ; et R' est l'hydrocène.
- un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle Z est un groupe fluoro-4-naphtyl-1;
- et une amine secondaire de formule (VII) dans laquelle Ar est un groupe phényl; X et X représentent l'hydrogène : et Y représente -CH.
  - 11. Procédé pour la préparation d'un composé optiquement pur de formule :

HO - 
$$(CH_2)_m$$
 -  $CH_2$  -  $CH_2$  -  $N$  -  $T$  -  $Z$   $(V^*)$ 

dans laquelle

10

20

30

40

50

55

- 15 "" signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration (+) ou (-) déterminée ;
  - m, Ar, Q, R\*, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1 ou d'un de ses sels avec des acides minifraux ou organiques.
     caractérisé en ce qu'on traite un composé de formule :

dans un solvant, en milieu acide, pour fournir l'aminoacide de formule:

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, où Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

dans laquelle Alk est tel que défini ci-dessus, et Q, Ar', R' et m sont tels que définis dans la revendication

45 - soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO-CO-Z (III)

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule : W = C = N-Z (III')

Z et W étant tels que définis dans la revendication 1, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

à l'action d'un agent réducteur, le produit obtenu étant éventuellement soumis à une déprotection et transformé en un de ses sels.

12. Procédé pour la préparation d'un composé optiquement pur de formule :

$$CH_3 - SO_2 - O - (CH_2)_m - \bigcup_{a=1}^{Q} \bigcup_{b=1}^{R^0} T - Z$$
 (VI\*)

dans laquelle

5

15

35

45

50

55

10 - "" signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration (+) ou (-) déterminée ;

- m, Ar, Q, R, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1

ou d'un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques, caractérisé en ce qu'on traite un composé de formule :

dans un solvant, en milieu acide, pour foumir l'aminoacide de formule:

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, où Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, puis on traite l'ester correspondant de formule :

dans laquelle Alk est tel que défini ci-dessus et Q, Ar', R° et m sont tels que définis dans la revendication

40 - soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO-CO-Z (III)

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

W=C=N-Z (III')

Z et W étant tels que définis dans la revendication 1, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

à l'action d'un agent réducteur et on transforme l'alcool correspondant de formule :

$$\begin{array}{c} Q & R^{\circ} \\ \text{HO-(CH}_2)_m - \overset{\leftarrow}{C} \overset{\leftarrow}{\sim} - \text{CH}_2 - \overset{\leftarrow}{N} - \text{T-Z} \\ & \overset{\leftarrow}{A}_{r'} \end{array}$$

en son ester méthanesulfonate, le produit obtenu étant éventuellement soumis à une déprotection et transformé en un de ses sels.

13. Procédé selon la revendication 3 pour la préparation de composés de formule :

dans laquelle

5

10

20

E représente un groupe hydroxy,
 R représente l'hydrogène,

- m, Q et Ar' sont tels que définis dans la revendication 3, ou de l'un de ses sels.

15 caractérisé en ce que l'on soumet un nitrile de formule

$$E - (CH_2)_m - \begin{matrix} Q \\ C \\ A \end{matrix} - CN$$
 (VIII

dans laquelle E est un groupe hydroxy ou un groupe O-protecteur tel que tétrahydropyranyloxy à une hydrogénation dans un alcanol en présence d'un catalyseur, suivie de l'élimination du groupe O-protecteur éventuel, et en ce que l'on transforme éventuellement le composé obtenu en l'un de ses sels.

14. Procédé selon la revendication 1 pour la préparation du chlorhydrate de N-méthyl-N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ] phénylacétamide, caractérisé en ce qu'on utilise :

- une amine libre de formule (I) dans laquelle m = 2 ; Ar est un groupe (dichloro-3,4 phényl) ; Q est l'hydrogène et R est méthyle:

30 - un dérivé fonctionnel d'un acide de formule (III) dans laquelle Z est un groupe benzyle,

- et une amine secondaire de formule (VII) dans laquelle Ar est un groupe phényl; X et X représentent l'hydrogène; et Y représente -CH.

15. Procédé pour la préparation d'une composition pharmaceutique caractérisé en ce que l'on mélange,en tant que principe actif, un composé préparé selon le procédé de l'une quelconque des revendications 1 à 35 14 avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

Revendications pour l'Etat contractant suivant: GR

1. Un composé de formule

$$X X Y N - (CH_2)_m - \frac{Q}{C} - CH_2 - \frac{R}{N} - T - Z$$
 (1)

dans laquelle :

45

- m est un nombre entier de 1 à 3:

- Ar et Ar' représentent, indépendamment, un groupe thiényle; un groupe phényle non substitué, mono ou 50 di-substitué par un atome d'halogène, par un alkyle en C1-C3, par un trifluorométhyle, par un alcoxy dans lequel l'alkyle est en C1-C3, par un hydroxyle, par un méthylènedioxy ; un groupe imidazolyle ; Ar pouvant également être un groupe benzothiényle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe naphtyle non substitué ou substitué par un halogène ; un groupe biphényle; un indolyle non substitué ou substitué sur l'azote par un groupe benzyle :

55 - X représente l'hydrogène;

- X' représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle, ou est réuni à X" ci-dessous pour former une liaison carbone-carbone;

. ou bien X et X', ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>o</sub>-

Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone:

- Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X") où X" est l'hydrogène ou, avec X', forme une liaison carbone-carbone :
- 5 Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-Am', où q est 2 ou 3 et Am' est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino, chaque alkyle nouvant contenir de 1 à 4 atomes de carbone:
  - R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino.
- 10 T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

15

20

25

- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

M représente l'hydrogène ou un alivje droit ou ramillé en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un phénylaktyle dans lequel le groupe alivje comprend de 1 à 3 atomes de carbone, non substitué, mono un oplysubstitué sur le cycle aromatique par un halogène, un hydroxy, un alcoxy de 1 à 4 atomes de carbone, un alivje de 1 à 4 atomes de carbone, un pyridylaktyle dans lequel le groupe aktyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un naphtylaktyle dans lequel le groupe aktyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone ; un nyridylithloaktyle dans lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un (méthyl-1) imidazolyl-2 thioaktyle dran lequel le groupe alkyle comprend de 1 à 3 atomes de carbone; un oxo-1 phénylindan-3 yle-2; un groupe aromatique ou hátéroaromatique non substitué, mono ou polysubstitué; un in de sas sels avec les acides ininérate, un graniouse.

2. Un composé optiquement pur de formule :

$$X X' Y N - (CH_2)_m - C^* - CH_2 - N - T - Z$$
 (I\*)

dans laquelle :

- "" signifie que l'atome de carbone ainsi marqué a une configuration absolue (+) ou (-) déterminée ;
- m, Ar et Ar, X, X, Y, Q, R, T et Z sont tels que définis dans la revendication 1.

ou un de ses sels avec des acides minéraux ou organiques.

- 3. N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
  - 4. N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
- 5. N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
  - 6. N [ (benzyl-4 pipéndinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide (+) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.
  - 7. N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide (-) ou un de ses sels

pharmaceutiquement acceptables.

8. N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide (+) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

9. N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (difluoro-3,4 phényl)-2 butyl ]-dichloro-2,4 benzamide (-) ou un de ses sels 5 pharmaceutiquement acceptables.

10. N [ (benzyl-4 piperidinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide (+) ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

11. N [ (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl ] fluoro-4 naphtalène-1 carboxamide (-) ou un

de ses sels pharmaceutiquement acceptables. 10 12. Procédé pour la préparation de composés selon la revendication 1, caractérisé en ce que a) on traite

une amine libre de formule :

$$\begin{array}{c} Q & R^{\circ} \\ E-(CH_{2})_{m}-C-CH_{2}-NH & (II) \\ \hline \lambda_{\Gamma} & \end{array}$$

dans laquelle m, Ar' et Q sont tels que définis précédemment dans la revendication 1 ; R' représente 20 l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>), L°, où n est tel que défini dans la revendication 1, et L' est l'hydrogène ou un groupe amino protégé par un groupe N-protecteur ; et E représente un groupe hydroxy ou un groupe O-protégé tel que tétrahydropyran-2-yloxy, ou un groupe

30 où Ar, X et Y sont tels que définis dans la revendication 1 et X\* représente le groupe X', tel que défini dans la revendication 1, dans lequel le groupe hydroxy est protégé par un groupe O-protecteur ; - soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO - CO - Z

15

25

40

50

dans laquelle Z est tel que défini dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) 35 où Test-CO-.

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

W = C = N - Z (III')

dans laquelle W et Z sont tels que définis dans la revendication 1, lorsqu'on doit préparer un composé de formule (I) où T est

pour former le composé de formule :

$$Q R^{\circ}$$

$$E-(CH_{2})_{m}-C-CH_{2}-N-T-Z$$

$$Ar'$$
(IV)

b) puis, lorsque E représente le tétrahydropyranyloxy, on élimine le groupe tétrahydropyranyle par hydrolyse acide, l'hydrolyse pouvant alternativement avoir lieu à l'étape a) sur l'amine de départ de formule (II).

c) on traite l'alcanolamine N-substituée ainsi obtenue de formule:

#### FP 0 428 434 A2

$$Q R^{o}$$

$$HO-(CH2)m-C-CH2-N-T-Z$$

$$A_{r}$$
(V)

avec le chlorure de méthanesulfonvie

5

10

20

an

50

d) on fait réagir le mésylate ainsi obtenu de formule :

avec une amine secondaire de formule :

dans laquelle Ar, Y, X et X' sont tels que définis dans la revendication 1,

 e) on élimine les groupes O-protecteur et N-protecteur éventuels et on transforme éventuellement le produit ainsi obtenu en un de ses sels.

13. Procédé stéréosélectif pour la préparation de composés optiquement purs de formule (l'), selon la revendication 2, caractérisé en ce que on traite un composé de formule :

dans un solvant, en milieu acide, pour fournir l'aminoacide de formule:

$$HO-G-(CH_2)_{m-1}-C^+-CH_2-NHR^{\circ}$$
 (XVIII+)

qui est estérifié dans un alcanol AlkOH, où Alk est un alkyle de 1 à 4 atomes de carbone, en milieu acide, 45 puis on traite l'ester correspondant de formule :

Q
AlkO-C-(CH<sub>2</sub>)<sub>m-1</sub>-
$$\dot{c}$$
\*-CH<sub>2</sub>-NHR°
$$\dot{\ddot{0}} \dot{A}_{r}$$
(XIX\*)

dans laquelle Alk est tel que défini ci-dessus; Q, Ar' et m sont tels que définis dans la revendication 1 et R° est tel que défini dans la revendication 12.

55 - soit avec un dérivé fonctionnel d'un acide de formule :

HO-CO-Z (III

- soit avec un iso(thio)cyanate de formule :

W=C=N-Z (III')

Z et W étant tel que définis ci-dessus, dans la revendication 2, on soumet l'ester ainsi obtenu de formule :

$$\begin{array}{c} Q & R^{\circ} \\ \text{Alko-c-}(CH_2)_{m-1} - \overset{\downarrow}{C}^{+} - CH_2 - \overset{\downarrow}{N} - T - Z \\ \overset{\downarrow}{0} & \overset{\downarrow}{Ar'} \end{array}$$
 (XX\*)

à l'action d'un agent réducteur et on transforme l'alcool correspondant de formule :

en son ester méthanesulfonate de formule:

25 qui, par traitement avec une amine de formule :

dans laquelle Ar,X,X' et Y sont tels que définis dans la revendication 1 et déprotection éventuelle, donne le composé de formule (l').

35 14. Un composé de formule :

$$E^{\circ \circ}$$
 -  $(CH_2)_m$  -  $C - CH_2$  -  $NH$  -  $R^{\circ \circ}$  (XVI)

dans laquelle

50

15

20

- E \* représente un groupe tétrahydropyranyloxy, un groupe hydroxy, ou un groupe

 X° représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle libre ou protégé par un groupe O-protecteur, ou est réuni à X ci-dessous pour former une liaison carbone-carbone;

. cu bien X et X , ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxylmino de formule = N-O-56 (CH2),-Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino, chaque alkyle pouvant conterir de 1 à 4 atomes de carbone;

- Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X'') où X'' est l'hydrogène, ou, avec  $X^{**}$ , forme une liaison carbone-carbone;

#### EP 0 428 434 A2

- R \* représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>), L \* , où n est un nombre de 2 à 6 et L \* est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protédé nar un groupe N-nonterleur \*
- m, Ar et Ar , X et Q sont tels que définis dans la revendication 1
- ou un de ses sels.
- 15. Composé seion la revendication 14, de formule (XVII), dans laquelle m, Q, Ar sont tels que définis dans la revendication 1, E est un groupe hydroxy, R est R , ce demier ayant la signification définie dans la revendication 12, ledit composé étant sous forme optiquement pure.
- 16. Composé de formule :

dans laquelle :

10

- G est l'hydrogène, un groupe tétrahydropyranyle ou un groupe méthanesulfonyle ;
- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-L , où n est un nombre de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino libre ou protégé par un groupe N-protecteur ;
- 20 m.Ar', Q. T et Z sont tels que définis dans la revendication 1, ou un de ses sels.
  - 17. Composé selon la revendication 16, de formule (V) dans laquelle m, Q, T, Ar' et Z sont tels que définis dans la revendication 1, G est l'hydrogène et R' est R', ce dernier ayant la signification définie dans la revendication 12. Ledit composé étant sous forme optiquement pure.
- 18. Composé seion la revendication 15 de formule (V) dans laquelle m, Q, T, A' et Z sont tels que définis 2s dans la revendication 1, G est un groupe méthanesulfonyle et R' est R, ce demiler ayant la signification définie dans la revendication 12. Bedit comosé étant sous forme opticuement pure.
  - Composé selon la revendication 14, caractérisé en ce que E\*\* représente un groupe hydroxy et R\*\* représente l'hydrogène.
- 20. Chlorhydrate de N-méthyl-Nf (benzyl-4 pipéridinyl-1)-4 (dichloro-3,4 phényl)-2 butyl] phénylacétamide.
- 30 21. Procédé pour le préparation d'une composition pharmaceutique, caractérisé en ce que l'on mélange, en tant que principe actif, un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 11 et 14 à 20 avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

## (12)

### DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (2) Numéro de dépôt: 90403125.9
- 2 Date de dépôt: 06.11.90

(a) Int. Cl.5: CO7D 211/14, C07D 409/06, C07D 401/06, C07D 401/12, C07D 409/12, C07D 413/12, C07D 405/12, C07D 211/32, C07D 211/22, C07D 211/70, C07D 295/13

- Priorité: 06.11.89 FR 8914517 15.06.90 FR 9007534
- O Date de publication de la demande: 22.05.91 Bulletin 91/21
- Etats contractants désignés: AT RE CHIDE DK ES FRIGBIGRIT LI LUINL SE
- Date de publication différée du rapport de recherche: 09.10.91 Bulletin 91/41
- (7) Demandeur SANOFI S.A. 40. Avenue George V F-75008 Paris(FR)
- (2) Inventeur: Emonds-Alt, Xavier

La Balaiade F-34980 Comballlaux(FR)

Numéro de publication:

Inventeur: Goulaguic, Pierre 224, avenue Jacques Carties-Bât, A F-34000 Montpellier(FR) inventeur: Projetto, Vincenzo

- 1. Cour de Merle F-34680 St. Georges d'Orques(FR) Inventeur: Van Broeck, Didler
- 367 avenue du Champ des Moulins F-34570 Murviel Les Montpelller(FR)
- (%) Mandataire: Gillard, Marle-Louise et al Cabinet Beau de Loménie 55, Rue d'Amsterdam F-75008 Paris(FR)
- (si) Composés aromatiques aminés et leurs énantiomères, procédé pour leur préparation et compositions pharmaceutiques les contenant.
- L'invention concerne des composés de formule

$$Ar - C - Y$$
  $N - (CII_2)_m - C - CII_2 - N - T - Z$  (I

dans laquelle :

- m est un nombre entier de 1 à 3;
- Ar et Ar représentent, indépendamment, un groupe thiényle, un groupe phényle substitué ou non substitué; un groupe imidazolyle; Ar' pouvant également être un groupe benzothiényle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe naphtyle non substitué ou substitué par un halogène; un groupe biphényle; un indolyle non substitué ou substitué;
  - X représente l'hydrogène; - X' représente l'hydrogène, un groupe hydroxyle, ou est réuni à X" ci-dessous pour former une liaison carbonecarbone:

- . ou bien X et X', ensemble, forment un groupe oxo ou dialkylaminoalkyloxyimino de formule = N-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>-Am, où p est 2 ou 3 et Am est un groupe dialkylamino:
- Y représente un atome d'azote ou un groupe C(X") où X" est l'hydrogène ou, avec X', forme une liaison carbone-carbone;
- Q représente l'hydrogène, un groupe alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou un groupe aminoalkyle de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>-Am<sup>'</sup>, où q est 2 ou 3 et Am<sup>'</sup> est un groupe pipéridino, benzyl-4 pipéridino ou dialkylamino;
- R représente l'hydrogène, un groupe méthyle ou un groupe (CH<sub>2</sub>),-L, où n est un nombre entier de 2 à 6 et L est l'hydrogène ou un groupe amino,
- T représente un groupe choisi parmi

W étant un atome d'oxygène ou de soufre, et

- Z représente soit l'hydrogène, soit M ou OM lorsque T représente le groupe

soit M lorsque T représente le groupe

M représente l'hydrogène ou un alkyle droit ou ramifié; un phénylalkyle non substitué ou substitué; un pyridylalkyle; un naphtylalkyle; un pyridylalkyle; un styryle; un (méthyl-1) imidazolyl-2 thioalkyle; un oxo-1 phénylindan-3 yle-2; un groupe aromatique ou hétéroaromatique non substitué ou substitué; ou un de leurs sels avec des acides minéraux ou organiques.

Application : antagonistes des récepteurs des neurokinines.

EP 90 40 3125

	CUMENTS CONSIDE			
atigorio	Citation du document avec des perties per	indication, en cas de besoin, tinantes	Reventient	
٨	EP-A-O 226 516 (TE * Revendications 1,		1,3-11 19-21, 23	C 07 D 211/14 C 07 D 409/06 C 07 D 401/06
A	EP-A-0 308 328 (SA * Abrégé; revendica		1,3-11 23	C 07 D 401/12 C 07 D 409/12 C 07 D 413/12
A	EP-A-0 288 352 (SA * Abrégé; revendica	NOFI) tion 1 *	1,3-11 23	C 07 D 405/12 C 07 D 211/32 C 07 D 211/22
X	CHEMISCHE BERICHTE, pages 1120-1130; C. "Cycloadditionen vo N-Alkyl-iminodithio tern mit Ketenen" * Voir tableau 2; c	METZGER et al.: n kohlensäure-dialkyles	14	C 07 D 211/70 C 07 D 295/13
x	46,47,50,52,65 * CHEMICAL ABSTRACTS,	vol. 54, résumé no. hio, US; E. TESTA et	14	
	al.: "2,4-Azetidine CHIM. ACTA. 42, 237 * Composé VI *	diones", & HELV.	- )	DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (I.M. CL.S
x	CHEMICAL ABSTRACTS, résumé no. 3361c, c E. TESTA et al.: " the central nervous Synthesis of 3,3-disubstituted-2 ANN. 625, 95-8(1955 20013h * Composé 1 *	olumbus, Ohio, US; ubstances acting on system. X.	14	C 07 D 211/00 C 07 D 295/00 C 07 D 401/00 C 07 D 405/00 C 07 D 409/00 C 07 D 413/00 C 07 D 413/00 C 07 C 215/00
Le pe	résent rapport e été établi pour te	utes les revendications		
	Lies de la recharche	Date d'achivement de la recherche		Dominion
L	A HAYE	13-02-1991	KI	SSLER B.E.
CATEGORE DES DOCUMENTS CITES  X: particulièrement pertinent à let seel Y: particulièrement pertinent en combleuison evec un autre écommet ée la même catégorie A: urriée-plan technologèee		E : document és	T: rhéorie ou principe à la haza de l'invention E: document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D: cité dans la demande L: cité pour l'autres raisons	



Ť	REV	ENDICATIONS DONNANT LIEU AU PAIEMENT DE TAXES
Lapri		demande de brevet européen comportait tors de son dépât plus de dix revendications.  Tontes les tours de revendication syste été acquititée dans les délais precrits, le présent repport de recherche européennes eté établi pour tours les revendications.  Une partie seulement des tasse de revendication syste été acquititée dans les délais prescrits, le présent repport de recherche européennes e été étable pour les dis premières revendications siné que pour celles pour les délais prescrits, le présent repport de recherche européenne eté établit pour les dis premières revendications.
×		SENCE D'UNITE D'INVENTION
Lad	livision vention voir:	de la recherche estima que la présente d'emende de brevet européen no satisfeit pas à l'asigence neletire à l'unité et concerne plusieurs inventions ou pluralités d'inventions.
	2. F	Revendications 1-13,19-21,23.  Revendications 14-18,22: Les intermediaires des revendications 14-18 et 22 n'ont été chérchés que dans la mésure pui ils contiennent ou un groupe pipéridine ou pipérazine. Les autres intermédiaires ne contiennent pas les auracteristiques intrinsèques des produits finaux de l'invention.
	×	Toutes les nouvelles taxes de recherche syent été soquitiées dens les détals imparits, le présent rapport de recherche auropéente « été établi pour toutes les revendications.
		Une partie audiement das nouvelles taxes de recherche syant été acquitité dans les détais impartis, le présent rapport de recherche auropéenne e été détablipour les parties de la demande de brevet auropéen qui se repportent aux inventions pour l'adquelles les taxes de recherche ont été exquititées à aurorir les revendications:
		Auturns notivelle taxe de recherche n'eyent été acquittée dans les déats imparis, le présent rapport de fecher- che suropteme a été établi pour les parties de le demande de brevet européen qui se repportent à l'invention mentionnée en premier leu dans les revendications,

Numero de la demand

FP 90 40 3125 DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Citation du document avec indication, en cas de besoin, des perties pertinentes CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL5) CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 61, 1964, 14 résumé no. 14614a-14615e, Columbus, Ohio, US; E. TESTA: "Substances acting on the central nervous system, XLI, New compounds derived from 3-phenyl-3-ethyl-1-propfonylazetidine<sup>n</sup>, ANN. 676, 151-60(1964); CF. CA 61, 3050e, 12005c \* Colonne 14615c, composé XVI, EtNHCH2CHPhCH2OH \* CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 81, 1974, page 458, résumé no. 91445k, Columbus, Ohio, US; V.A. DOBRINA et al: "Synthesis and X study of adrenolytic substances. IV. Pyrroxan and related compounds". KHIM.-FARM. ZH. 1974, 8(6), 14-17 \* Composé I \* CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 70, 1969, page 329, résumé no. 47380j, Columbus, Ohio, X 14,22 DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. CL5) US; H.W. SCHUBERT et al: "New syntheses 2-amino-5,6-dihydro-4H-1,3-thiazines", & ARCH. PHARM. (WEINHEIM) 1968. 301(10), 750-62 \* CN 21464-47-1,21464-46-0 \* CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 72, 1970, page 385, résumé no. 43014m, Columbus, Ohio, US; M. LE GALL et al.: "Disubstituted X 14,22 amino alcohols of the omega-aminopentanol, -hexanol, and -heptanol series", & C.R. ACAD. SCI., SER. C 1969, 269(19), 1135-7 \* CN 25622-48-4 \* Le présent rapport a été établi peur toutes les revendications Lies de la recherche Date d'achivement de la recharche LA HAYE 13-02-1991 KISSLER B.E. T: théorie ou principe à la base de l'invention E: document de hervet natiriour, nais publié à la date de dépôt ou sprês cutte date D: cité dans la demande L: cité pour d'antres raisons CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X: particulferenses perthent a sus sest
Y: particulferenses perthent ses combination avec un
suire document de la même catégorie
A: arrière-plan technologique
O: dévulgation non-écrite
P: document intercalaire

& : mombre de la même famille, document correspondant

Numero de la demande EP 90 40 3125

	DC	CUMENTS CONSIDI	ERES COMME PERTIN	ENTS	
366, résumé no. 111110s, Columbus, Ohio, US; & FRA-1 575 005 (ASPRO-MICHOLAS LTD) 18-07-1969  * CN 27746-77-6*  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 73, 1970, page 344, résumé no. 76968z, Columbus, Ohio, US; R. ROGER: "Five-membered nitrogen heterocycles", & C.R. ACAD. SCI., SER. C 1970, 271(2), 163-5  * CN 28220-77-5, CN 28168-73-2  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 77, 1972, page 485, résumé no. 34132z, Columbus, Ohio, US; & DE-2 148 551 (SANDOZ LTD) 10-05-1972  * CM 36848-51-8, CN 36861-03-7  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 78, 1973, page 400, résumé no. 159420u, Columbus, Ohio, US; & SUB-363 698 (V.A. VOLKOVA et al.) 25-12-1972  * CM 41175-40-0  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 86, 1977, page 499, résumé no. 120778g, Columbus, Ohio, US; & DE-4-2 628 469 (MORRIS, PHILIP, INC.) 30-12-1976  * CN 62247-39-6  * CN 62247-39-6  * -/-	Catégorie				CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL5)
344, résumé no. 7698az, Columbus, Ohto, US; R. ROGER: "Five-membered nitrogen heterocycles", & C.R. ACAD. SCI., SER. C 1970, 271(2), 163-5  * CN 28220-71-5, CN 28168-73-2 *  X. CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 77, 1972, page 485, résumé no. 34132z, Columbus, Ohto, US; & DE-M-2 148 551 (SANDOZ LTD) 10-05-1972  * CN 436848-51-8, CN 36861-03-7 *  X. CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 78, 1973, page 400, résumé no. 159420u, Columbus, Ohto, US; & SUM-A-963 698 (V.A. VOLKOVA et al.) 25-12-1972  * CN 41175-40-0* X. CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 86, 1977, page 499, résumé no. 120778g, Columbus, Ohto, US; & DE-M-2 628 469 (MORRIS, PHILIP, INC.) 30-12-1976  * CN 62247-39-6*  * CN 62247-39-6*  * -/-	X	366, résumé no. 111 Ohio, US; & FR-A-1 (ASPRO-NICHOLAS LTD	110s, Columbus, 575 005	14,22	
#85, résumé no. 34132z, Columbus, Ohiō, US; & DC-A-2 148 551 (SANDOZ LTD) 10-05-1972  * CN 36848-51-8, CN 36861-03-7 *  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 78, 1973, page 400, résumé no. 159420u, Columbus, Ohiō, US; & SU-A-363 698 (V.A. VOLKOVA et al.) 25-12-1972  * CN 41175-40-0  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 86, 1977, page 499, résumé no. 120778g, Columbus, Ohiō, US; & DC-A-2 628 499 (NORRIS, PHILIP, INC.) 30-12-1976  * CN 62247-39-6 * -/-	X	344, résumé no. 769 US; R. ROGER: "Five heterocycles", & C. C 1970, 271(2), 163	68z, Columbus, Ohio, membered nitrogen R. ACAD. SCI., SER.	14,22	
400, résumé no. 159420, Columbus, Ohio, US; & SUA-A363 698 (V.A. VOLKOVA et al.) 25-12-1972 * CN 41175-40-0  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 86, 1977, page 499, résumé no. 1207789, Columbus, Ohio, US; & DE-A-2 628 499 PHILIP, INC.) 30-12-1976 * CN 62247-39-6 * -/-	X	485, résumé no. 343 US; & DE-A-2 148 55 10-05-1972	32z, Columbus, Ohio, 1 (SANDOZ LTD)	14,22	
499, résumé no. 120778g, Columbus, Ohio, US; & DE-A-2 628 469 (MORRIS, PHILIP, INC.) 30-12-1976  * CN 62247-39-6 * -/-	X	400, résumé no. 159 Ohio, US; & SU-A-36 et al.) 25-12-1972	420u, Columbus,	14,22	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (IM. CL5)
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendientions	X	499, résumé no. 120 Ohio, US; & DE-A-2 PHILIP, INC.) 30-12	778g, Columbus, 628 469 (MORRIS, 2-1976	14,22	
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications					
Lieu de la recherche Data d'achèvement de la recherche Examinateur					

CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES

X: particulièrement pertinent à lui seal Y: particulièrement pertinent en combination avec un antre économent de la mène catégorie A: arrière-pina technologique O: divrigation aces-écrite P: document intercalaire

LA HAYE

T: théorie ou principe à la haze de l'isvention E: document de brevet antérieur, mais publié à la daie de dépôt ou après cette date D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raisons

13-02-1991

A : membre de la même famille, document correspondant

KISSLER B.E.



EP 90 40 3125

CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 96, 1982, page 718, résumé no. 200124n, Columbus, Ohto, US; M. E. SAFDY et al.: "Tryptophan analogs. 1. Synthesis and antihypertensive activity of positional isomers", & J. MED. CHEM. 1982, 25(6), 723-30 "CN 81630-85-5"    CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 97, 1982, page 820, résumé no. 215838t, Columbus, Ohto, US; A. MIYAKE et al.: "Synthesis of 4-substituted isochroman derivatives", & TAKEDA KENKYUSHOHD 1982, 41(1/2), 14-23 "CN 83641-13-8, CN 83641-11-6"   CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 106, 1987, page 618, résumé no. 93757x, Columbus, Ohto, US; & DEM-3-6 089 714 (MERCK PATENT GmbH) 25-09-1986 "CN 106832-85-3"   CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 98, 1983, page 401, résumé no. 4469f, Columbus, Ohto, US; & DEM-3-6 089 714 (MERCK PATENT GmbH) 25-09-1986 "CN 106832-85-3" "I AKEDA KENKYUSHOHD 1982, 41(1/2), 1-13 "CN 1982, 41(1/2), 1-1	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENT			NTS		
Tile, resume no. 200124n, Columbus, Ohio, US; M.E. SAFDY et al.: "Tryptophan analogs. 1. Synthesis and antihyportensive activity of positional isomers", & J. MED. CHEM. 1982, 25(6), 723-30	atigorie				CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL5)	
220, résumé no. 21533et, Columbus, Ohio, US; A. MIYAKE et al.: "Synthesis of 4-substituted isochroman derivatives", & TAKEDA KENKYUSHOHO 1982, 41(1/2), 14-23  ** CN 83641-13-8, CN 83641-11-6 **  X. CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 106, 1987, page 618, résumé no. 93757x, Columbus, Chio, US; & DE-A-3 608 714 (MERCK PATENT (mbh)) 25-99-1986  ** CN 106832-95-3 **  X. CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 98, 1983, page 401, résumé no. 4469f, Columbus, Ohio, US; A. MIYAKE et al: "Synthesis of 4-substituted 1,2,3,4-tetrahydroisoquinoline derivatives", & TAKEDA KENKYUSHOHO 1982, 41(1/2), 1-13  ** CN 83752-58-3, CN 83817-82-7 **  -/-	X	718, résumé no. 200 Ohio, US; M.E. SAFI "Tryptophan analog: antihypertensive ad isomers", & J. MED. 723-30	0124n, Columbus, 0Y et al.: s. 1. Synthesis and ctivity of positional	14,22		
page 618, résumé no. 93757x, Columbus, Ohio, US; & DE-A-3 608 714 (MERCK PATENT CmbH) 25-09-1986  " CN 106832-85-3 "  X CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 98, 1983, page 401, résumé no. 4469f, Columbus, Ohio, US; A. MIYAKE et al: "Synthesis of 4-substituted 1,2,3,4-tetrahydrofscoufnoline derivatives", & TAKEDA KENKYUSHOHO 1982, 41(1/2), 1-13  " CN 83752-58-3, CN 83817-82-7 "	X	820, résumé no. 21 Ohio, US; A. MIYAKI of 4-substituted 1: derivatives", & TAI 1982, 41(1/2), 14-2	5838t, Columbus, E et al.: "Synthesis sochroman KEDA KENKYUSHOHO 23	14,22		
401, résumé no. 4469f, Columbus, Ohio, US; A. MIYAKE et al: "Synthesis of 4-substituted 1, 2, 3, 4-tetralydroisoguinoline derivatives", & TAKEDA KENKYUSHOHD 1982, 41(1/2), 1-13 ** CN 83752-58-3, CN 83817-82-7 *	<b>x</b>	page 618, résumé no Ohio, US; & DE-A-3 PATENT GmbH) 25-09-	o. 93757x, Columbus, 608 714 (MERCK	14,22	DOMAINES TECHNIQUI RECHERCHES (Int. CLS	
	X	401, résumé no. 44 US; A. MIYAKE et a' 4-substituted 1,2,3,4-tetrahydro derivatives", & TAI 1982, 41(1/2), 1-1	59f, Columbus, Óhio, 1: "Synthesis of Isoquinoline KEDA KENKYUSHOHO 3 N 83817-82-7 *	14,22		
Lies de la recherche Date d'achivement de la recherche Examinater	Le pi	ésent rapport a été établi pour t	outes les revendications			
LA HAYE 13-02-1991 KISSLER B.E.			Date d'achivement de la recherche	T		

CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES

T: théorie ou principe à la hase de l'invention E: document de brevet antérieur, mais publié à la date de éléph ou après certe date D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raisons

X : particulièrement pertinent à lui son!
Y : particulièrement pertinent en combination avec un autre éconnect de la même catégorie
A : arrière-plan technologique
O : divulgation non-écrite
P : document intercalaire

å : membre de la même famille, document correspondant

EP 90 40 3125

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie	Citation du document ave des parties p	indication, on cas do besoin, ertineates	Revendication concernie	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL5)
X	Ohio, US; J. KNABE 3-aminopropanols. products", & ARCH. GER.) 1985, 318(8)	ó. 5597a, Columbús, et al.: "Chiral II. N-alkylated PHARM. (WEINHEIM,	14,22	-
X	Ohio, US; J. KNABE 3-aminopropanols. 3-amino-2-methyl-2 guinea pig heart", (WEINHEIM, GER.) 1	. 171929j, Columbus, et al.: "Chiral 3. Action of -phenylpropanols on & ARCH. PHARM.	14,22	
x	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, 1985, page 653, résumé no. 17802k, Columbus, Ohio, US; J. KMABE et al. "Chiral 3-aminopropanols. I. Synthesis of the racemates and the enantiomers", ARCH. PHARM. (WEINHEIM, GER.) 1985, 318(7), \$33-600.  ** CH 98524-69-7 **		14,22	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (lat. CL5)
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 101, 1984, page 763, résumé no. 230442d, Columbus, Ohio, US; M. KOBAYASHI et al.: "Studies on the synthesis of antiulcer agents. I. Synthesis and antiulcer activity of imide derivatives", & YAKUGAKU ZASSHI 1984, 104(6), 652-8  * CN 93447-66-0 **		14,22	
x	DE-B-1 151 516 (K * Exemple 3; CN 93	REWEL-LEUFFEN) 721-04-1; exemple 6 * -/-	14,22	
	ésent rapport a été établi pour t			
	Lies de la recherche L HAYE	Data d'achèvement de la recherche 13-02-1991	KISS	LER B.E.
	CATEGORIE DES DOCUMENTS	E : document de	incipe à la base de l' brevet antérieur, ma ou après cette date	invention is public à la

Numero de la demande

EP 90 40 3125

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégoria		indication, on cas de besoin,	Revene		CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Ist. CL5)
X	DE-B-1 261 862 (BA * Exemples 3,11 *	YER)	14		
X	DE-A-2 148 551 (SA * Exemples 4,11,12,15,16,17,22 (N 36848-55-2; CN 36848-56-3; CN 36848-62-1; CN 36861-08-2; CN 36861-08-2; CN 36863681-08-2; CN 3686368851-08-2; CN 3686368851-08-2; CN 3686368851-08-2; CN 368636861-08-2; CN 36864861-08-2; CN 36864861-08-2; CN 36864861-08-2; CN 36864861-08-2; CN 36864861-08-2; CN 3686861-08-2; CN 3686861-08-2; CN 3686861-08-2; CN 3686861-08-2; CN 3686861-08-2; CN 36868861-08-2; CN 36868861-08-2; CN 3686861-08-2; CN 3686861-08-2; CN	,31,38,41,42,43,48; 6861-23-1; CN 8-57-4; CN 0-96-5; CN 1-07-1: CN	14,2	2	
X	ARCH. PHARM., vol. 727-735, VCH Verlag Weinheim, DE; J. KN "N-Alkylierungsprod * Composés de formu CN 99412-66-5 *	sgesellschaft, ABE et al.:	14,1	.5	
X	438, résumé no. 662 US; H. WOLLWEBER et	mino-3H-oxazolo[3,4 ted compounds. I. izations of ituted RCH. PHARM.	,		DOMAINES TECHNIQUES ECHERCHES (In. CL5)
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications					
	Lies, de la recherche	Date d'achtvement de la recherche	·	MICC	LER B. E.
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES T: X: particulièrement pertinent à loi seal stato avec un D: Y: particulièrement pertinent en considuation avec un D: A: artificial exchalogiques		E : documen date de e D : cité daa: L : cité pour	d'autres raisons	ase de l'i lour, mai me date	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS	
$\square$ image cut off at top, bottom or sides	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
$\square$ color or black and white photographs	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
$\square$ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
$\square$ reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality	
□ OTHER:	

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.